

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

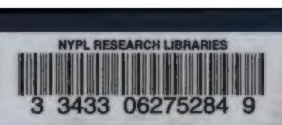
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

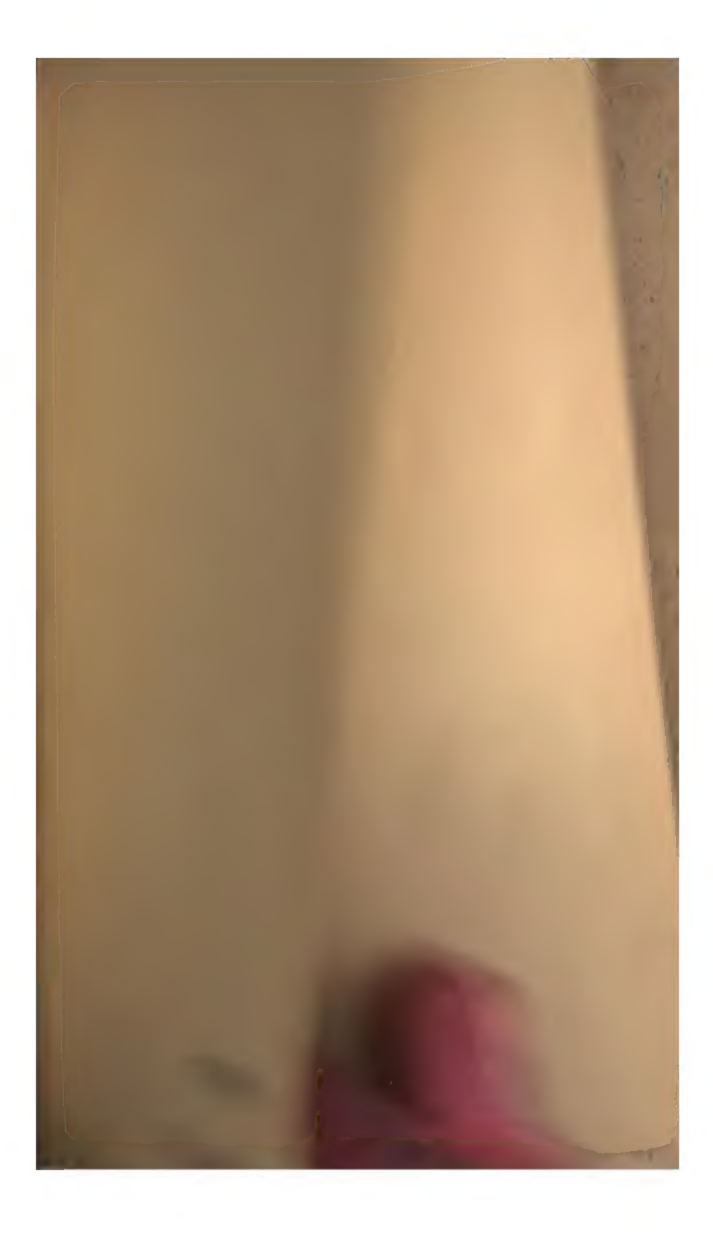
- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.













. AB TO THE STORM

•

* 4 '* 12

. . . . **y**

ANNALEN

DER

PHYSIK

NACH L. W. GILBERTS TODE FORTGESETZT

t n t

HERAUSGEGEBEN

SU

BERLIN

YON

J. C. POGGENDORFF.

VIER UND ACHTZIGSTER BAND.

NEBST DREI KUPFERTAFELN.

LEIPZIG
VERLAG VON JOH. AMBROSIUS BARTH
1826.

ANNALEN

DER

PHYSIK

UND



S T

BERLIN

KON

J. C. POGGENDORFF.

ACHTER BAND.

NERST DEEL KUPPERTAPELNA

LEIPZIG
WERLAG VON JOH. AMBROSIUS BANTH
1826.

Inhalt

des achten Bandes der Annalen d. Physik n. Chemie,

Erstes Stück.

Ž.	Ueber die	Bentim	ordn	g der	relati	ven	Anzahl	det
	oinfachen	Atome	ia	chemi	ischen	Ve	rbindun	gon;
	yon J. J.	Benze	liu	s (For	rtsetzu	ng).	-	

Ueber die Att, die relativen Gewichte der einfachen
Atome zu bestimmen und mit einander vergleichbar zu machen
Seite

Ueber die Art, durch Formeln die Zusammensetzung der Körper auszudrücken, sowohl hinsichtlich ihrer Elemente, als auch binsichtlich der Auzahl ihrer Atome

Ueber das Gewicht der einfachen Atome der Korper

- His Ein merkwürdiger Blitzschlag; vom Hin: Hölf.
 Ge W. Munoka zu Heiduberg 1, 615 3
- IV. Neue Beiträge unr Kenntnile der Feuermeteore und der herabgesellenen Massent, von R. F. F. Chludni. Sechste Lieferung.

	I. Macuttage an dem Aetzeicuninse metrogeistienet	
	Stein- und Eisenmassen 2. Ueber Gediegeneisenmassen, die auch für meteo-	45
	risch zu halten sind	50
	3. Beiträge zu den Nachrichten von herabgefallenen	J
	Substanzen, die von Meteorsteinen und Gediegen-	
	eisen verschieden sind - [53
•	4. Beiträge zu den Nachrichten von Feuermeteoren	54
V	Ueber die Krystallisation des Kupfervitriols,	٠. أ
•	nebst allgemeinen Betrachtungen über das ein-	
	und eingliedrige oder tetartoprismatische System;	
	von A. T. Kupffet, Professorzú! Kasan	61
VI.	Ueber das Mossische Gold der HH. Hamilton;	
	und Parker	78
VII.	Bemerkungen über das Geschlecht des Feldspath- Grammits und Beschreibung des Oligoklas, einer	
1	neuen Spezies desselben; von August Breit-	
	haupti	
	1. Neueste Geschichte der Feldspathe	79
	2. Allgemein krystallographische Bemerkungen	31
•	3. Ueber die Reihe der einzelnen Spezien 4. Petalit	7
4 .	5. Periklin	•
	6. Agtartin: 220 3. 2	1
AII	L Ueber Sementini's jodige Saure; von T	
,	Wöhler	•
łX.	Ueber die chemistic Zhrammenvetsung des Bin-	
	kenit's und Jamesonit's; von Heinrich Rose	
X.	Weber die Pickfoig; von Min ve Geraderiff zu Wien	

XI. Sanderbure Bowegungen, in dia goveina, Matalia
selze unter Ugeständen versetzt warden können:
von Dr. F. F. Runge zu Breslau
XII. Ueber eine eigenthümliche Substanz im Meer-
messer; von Hin. Balard if re 'VI
CT: 1. Geschichte der Untermoliung. ill finnt aniet 31. 114
a. Ueber die Benenpung der rothen Substanz, die aus
State State of the land of the state of the
THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NOT THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NAM
Von den Eigenschaften des Brom's, namentlich
von seinen physikalischen Elgenschaften
XIII. Ucher die Aufbewahrung von trocknen, Gase
arten über Quecksilber; von Hrn. Faraday 11 126
XIV. Notiz in Betreff der Abhandlung über die
Fluisspathsäure und deren merkwürdigsten Ver- 117
bindangen; von J. J. Berselius 129
XV. Notis in Bezug auf den Aufsatz: Ueber eine
Unvolkommenheit in der bisherigen Theorie der
Ebbe und Fluth; vom Hrn. Prof. Parrot 150
1 . /
Zweites Stück.
L Ueber die durch den Barometerstand zu bemert
kenden und täglich in regelmäßigen Perioden go-
schehenden Veränderungen der Erdatmosphäre;
von G. G. Hälletröm Seite 151
II. Ueber die Festigkeit der Körpers von H. F. ZI
Link (Fortsetzung) , , , 151

ш.	Von der in verschiedenen Thuisch vor bielleite	ii.
	Zone un Spiegel des Meeres Stutt findenden Teur-	
	peratur; von Ern, Alexander von Hume	
•	boldt	165
	Ueber die gegenwärtige Liege des megnetischen	
4:1	Acquators nach Hrn. Dupersoy	175
.V.	Ueber die Bestimmung der relativen Anzahl von	
	einfachen Atomen in ehemischen Verhindungen;	
613	von J. J. Berswitts (Beschluss) J. ?	177
VL.	Veber die Verbindungen des Phosphors mit dem Wasserstoffe und den Metallen; von Heinrich	
	Rose (Porticisung)	nice
d o r		131
	II. Veber die Gas, das durch Erhitzung der wassere: haltigen phosphorichten Säure erhalten wird	192
VЦ	Ueber die Krystallisation des Kupservitriole,	14.
	nebst allgemeinen Betrachttugen über das ein-	
•	und eingliedrige oder tetartoprismatische System;	
	von A. T. Kupffer, Professor in Kusan (Be-	7.
_	schlüfs)	215
rg:	Nachschrift des Hrn. Prof. Weiss	22
VII	I. Bemerkungen über das Geschiecht des Feldspath-	
	Grammit's und Beschreibung des Oligoklases, ei-	
	ner neuen Spezies desselben; von August	
	Braithaupt (Beschlus)	
	7. Orthoklas	2
	8. Oligoklas 9. Labrador	2
• ``	10. Ueber die Mischung einiger Feldspathe	
IX.	Beiträge zur mineralogischen Optik; vom Prof.	
100	Marx in Braunschweig.	

 Unterseifung eines einaxigen Glimmer aus Norde amerika Ueber eine neue optische Eigenschaft des Dichroits Ueber eine optische Merkwürdigkeit der Arragonit-hrystalie Ueber ein Versehen Biot's bei Bestimmung der Intensität der polarisirenden Kräfte. 	243 248 249 251
X. Ueber das Verhalten der organischen Körper in	
höberes Temperaturen; von Offo: Unrestable-	• •
bless du Dahme bergen de la die matelle en en en en	253
1. Von den Destillaten aus thierlechen Körpern	254
Von den Eigenschaften des Odorins	259
2. Von den Eigenschaften des Fuscins	262
3. Von den Eigenschaften der Brandsäure	263
4. Von den bei der Destillation erzeugten Harzen.	366
XI. Notizen. 1. Teber Jodoxyd und jodige Saure 2. Ueber eine neue Methode zur Bereitung des Kohlen- exydgases	256
The second secon	
Drittes Stück.	1:7
I. Ueber die Schwefelsalze; von J. J. Berzelius (Fortsetzhing) V. Walframschwefelsalze Seite	- 1267
·	•
II. Ueber die Festigkeit der Körper; von H. F. Link (Beschlüß)	283
III. Ueber die duich den Barometerstund: zu bemer- kenden und täglich in regelmässigen Perioden ge- schehenden Veränderungen der Erdatniosphäre;	•
	29 9

•

	•	
IV.		
•	von Hrn. Balard (Fortsetzung)	
	V. Von der Bromwasserstoffsture	:
6 †5	VI. Von den bromwasserstoffsauren Salzeh und den	
	-M. to Byommetalien and Law and carroly rise was	:
25K	VII. Von der Wirkung des Broms auf die Metall-	
	El andread de l'april 19 de la company de la	•
v.	Ablenkungeder Magnetnadel durch den Strom wi-	
255	••	
L, 3	mosphärisphän Elektrisität javott Hen. Dr., Col-	
(4	ladon	3
	Galvanometer des Hrn. Nöbill	:
VL	Amszug aut einer Abliandlung über die Magne-	
	tisirung; von Hrn. Savary	3
	Hrn. Becquerel's Versuche über die Elektricitäte-	•
	leitung	•
iò.	Hrn. Becquerel's Versuche zum Beweise, dass alle	•
	Körper des Magnetismus fähig seyen	:
VIII	. Ueber die durch Schwingungen, Rotation und	
• -	Ablenkung versichtbarte Gegenwirkung zwischen	
	der Magnetnadel und andern metallischen oder	
	nicht metallischen Substanzen; von G. F. Pohl	3
T PET1	. Ueber das Verhalten der organischen Körper	
A III	in höheren Temperaturen; von Otto Unver-	
	dorben zu Dahme (Fortsetzung)	
e 4 👟	II. Von den Destillaten aus Pslanzenstoffen;	
	- aus: 1) Indigo S. 377. ·2) Kleber S. 399. (8)	"
	bak S. 399. 4) Guajak S. 401. 5) Kolophon S. 4	
	6) Benzoëharz S. 407. 7) Bernstein S. 407. 8) 8	-
	kenden Schleimharzen S. 409.	

		" · Hidok.		
	A 1 4 4 .		11-0	
			Berselius	
_	ALL Maker winter	Wot Ame		
1 SIMP	in Ala Nahiratala		Seite	411
		PARTY OF STREET AND	TOLON ROLL	
	Il listimi des 1 m	Action Miles & dee	Br: 12 ans	f 23
				_
	WI HM Signed; . A.	s, mass	THE THE PARTY OF	. _
	foliber women masses f	" sweet from soline		42;
" "	INVEST MANAGES	, `	_	
	F. M	· .	want he garage	
	the state of the s	Y' Courses	37 No. AV 62 2	F
"	and a garage a gar	in is william as	The second residence	: - :
	I'm the most in	The same of the	200	-
	" Tarkerakien An.	2000	ala: 🕿	
	***	The conference of the conferen	Target Section	<u> </u>
	•••	was divided a special	'I Bisch -	yes -
	fire burger	tion of a section	instruction is a	
	1000 6 Cal. 16.	404		
•		. 1	المراجع المراجع	-
ŗ	14	سروات يريونكا	26 26	
1	and the said of	(*	·.`	
•	140 Cm .		CARL SERVE	<u></u>
t] .		· C · · · ·	THE BY THE S	Mar
lase			Toniani.	The same
		4	_	
fuli		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1000 pr 2000	مسته المستقد
<u>lchi</u>	· · · · ·			
eine	-		* ** *** ***	
hat.	700	*	w	
art ab	-	The state of		
_	W			
ferg as	Ben . and .	was a		-
rigkeit		- Owner Page 2		

١,

Annal.

nonexen remperaturen, von Otto Onvera	0 !-
ben (Beschlus)	
III. Von den ätherischen Gelen	477
Oele des Gusjaks S. 480. — 3. Aetheris Pflanzenüle S. 487.	che
VIII. Ucher Metallreductionen durch andere Meta	allo
auf nassem Wege; vom Hrn. Prof. Fischer	
Breslau	488
·	
IX. Mineralogische Untersuchung des russischen P	·i.
tinsandes; von August Breithaupt	500
X. Untersuchung der russischen Platine; von	G.
Osann	5o5
XI. Notiz über eine merkwürdige Varietät des Bor	_
cit's; von Wilhelm Haidinger	· 51 t
XII. Ueber das wolframsaure Blei; von Hrn.	A
Levy	513
XIII. Nachträgliche Notizen über die durch Bewegus	n ci
entstehenden magnetischen Erscheinungen	· 51 7
entraction des magnetischen Trachentun Bott	. 317
XIV. Ueber die Veränderung der doppelten Strabler	1-
brechung durch die Wärme	519
XV. Notiz über den tiefen Barometerstand am 14te	n
Januar 1827	 520
	••
XVI. Ueber den Einfluss der durch Metallcontact er	4 ,
regten Elektricität auf die Ablagerung von koh-	
leneaurem Kalke in Bleiröhren	5 25
XVII. Bin Fall der weiten Verbreitung des Schalls	545
The state of the s	
	-41 V

.

ANNALEN DER PHYSIK.

JAHRGANG 1826, NEUNTES STÜCK.

I.

Ueber die Bestimmung der relativen Anzahl von einfachen Atomen in chemischen Verbindungen;

von

J. J. BERZELIUS.
(Fortfetzung.)

Jeber die Art, die relativen Gewichte der einfachen Atome zu bestimmen und mit einander vergleichbar zu machen.

Line der einfachsten Methoden, die relativen Gewichte der Atome zu bestimmen, ist die, dass man mit gehöriger Genauigkeit die Körper in Gasform wägt und das specifische Gewicht derselben mit einander vergleicht. Allein abgesehen davon, dass diese Methode sich nur bei sehr wenigen Körpern ausführen list, erfordern auch solche Verfache, wenn das Refultat genau werden soll, einen hohen Grad von Ge-Chicklichkeit und unausgesetzte Aufmerksamkeit auf eine Menge von Schwierigkeiten, die man zu besiegen hat. Von solcher Art ist die Schwierigkeit, eine Gasrt absolut rein, ohne Einmengung von Luft, Waslergas und andern Gasarten zu erhalten, die Schwierigkeit, das zu wägende Gas genau von gleicher Ela-Annal. d. Phylik. B. 84. St. 1. J. 1826. St. 9. A

sticität mit der der Luft während der Wägung zu bekommen, u. f. w. Das Atomengewicht des Sauerstoffs, Stickstoffs und Wasserstoffe haben auf diese Weise so ziemlich genau bestimmt werden können, weil diese Gase keine Einwirkung ausüben auf die metallnen Hähne des Gefäses und auf das Fett, womit diele, um dicht zu halten, überzogen find. Das Atomengewicht des Kohlenstoffs hat auf gleiche Art aus der Wagung des Kohlenfauregases, das ein dem seinigen gleiches Volumen Sauerstoffgas enthält, abgeleitet werden können, da alles, was jenes mehr wiegt als dieles, Kohlenstoff ist. Solche Gase hingegen, die mit Leichtigkeit die Hähne angreifen oder von dem Fette auf ihnen abforbirt oder sonst leicht verändert werden, wie z. B. Chlor, Schwefel - und Phosphorwasserstoffgas, fo wie auch die fauren Gafe im Allgemeinen können auf diese Weise wohl approximativ gewogen werden, about das Refultat diefer Wagung kann den hohen Greek von Gehauigkeit nicht erreichen, welche in Gewichtsbestimmung bei den Körpern in fester ef zuweilen in flüssiger Gestalt durch gut gewählte f thetifche oder analytische Methoden erreicht wert kann.

Die gewöhnlichste Weise, die Atomengewissen Körper zu erhalten, besteht darin, die Werb dungen derselben mit Sauerstoff mit möglichster nauigkeit zu analysiren, sobald man, durch das, ich vorhin angeführt habe, die relative Anzahl Atome in der Verbindung kennt. Wenn sie z. P. 5 Atomen Sauerstoff und einem Atome des Rabesteht, so verhält sich das Gewicht von einem 4 Sauerstoff zu einem Atome des Radikale, wie ‡

fundenen Sauerstoffmenge zu der ganzen gefundenen Menge des Radikals, oder bloss zu der Hälfte derselben, wenn das Atom des Oxydes aus 3 Atomen Sauerstoff und 2 Atomen Radikal besteht.

Um die gefundenen Atomengewichte mit einender vergleichbar zu machen, nimmt man das Gewicht
eines unter ihnen zur Einheit an, mit welchem man
alsdann die anderen vergleicht und sie alle damit proportional macht, ganz so, wie wir das specifische Gewicht der Körper mit dem zur Einheit angenommenen Gewicht des Wassers vergleichen.

Bei der Wahl des Körpers, welcher die Einheit vorstellt, haben die Chemiker sich zwischen dem Sauerstoff und dem Wasserstoff getheilt.

Dalton, welcher zuerst einen solchen Vergleich versuchte, wählte dazu den Wasserstoff, darum, weil dessen Atomengewicht das kleinste von allen ist. Dalton's Beispiel ist hernach von einer Menge von Chemikern befolgt worden und hat eine Art von Bürgerrecht erhalten, durch die Beobachtung von Prout. daß die Atomengewichte der Körper, wie sie durch directe Verfuche gefunden werden, den geraden Multiplen des Atomengewichts vom Wallerstoff so nahe kommen, dase die Abweichung möglicherweise nur den Beobachtungsfehlern zugeschrieben werden kann. Bei dieser Berechnung nahm Prout das Atomengewicht des Wasserstoffs gleich an mit zwei Volumen Walferstoffgas, und wenn diese Beobachtung richtig ware, so müssten die Atomengewichte aller Körper ohne Rest dividirbar seyn durch die Summe, welche das Gewicht von zwei Atomen VV afferstoff ansdrückt, oder das specifische Gewicht aller Gase müsste ohne Rest di-

vidirbar seyn durch das doppelte specifische Gewicht des Wasserstoffgases. Versuchen wir es unter der letzteren Form, so finden wir, dass, wenn das specifische Gewicht des Wasserstoffgases 0,0688, also das Doppelte desselben 0, 1376 ist, dasselbe das Gewicht des Stickgases = 0,976 mit 7,09, das des Kohlensauregales = 1,524 mit 11,075, das des Sauerstoffgases mit 8,014, und das des Chlors = 2,4252 mit 17,62 dividirt. Wenn man auch bei den drei ersten die Abweichung für Beobachtungsfehler halten könnte, so ist sie doch beim Chlor zu groß, als dass man sie für einen Fehler in der Beobachtung halten könnte, selbst wenn man annähme, dass dergleichen sowohl bei der Wägung des Chlors, als auch bei der des Wasserstoffs begangen seyn sollten. Durch Vergleichung mit dem Gewicht des Wasserstoffs zu gleichen Volumen wird überdiess dem Feliler auch nicht abgeholfen. Auf jeden Fall verdient dieser Gegenstand so ausführlich untersucht zu werden, dass man, falls Prout's Bemerkung ohne Grund ist, sie als vollkommen widerlegt zu betrachten hat oder, falls sie richtig, dals man sie als zuverlässig a nehmen kann. Statt dessen haben mehrere Chemil auf den Anschein der Sache dieselbe für gegeben trachtet und danach Tabellen errichtet. Diese Fr zu entscheiden ist schwer. Der geringste Fehler in d Atomengewicht des Wasserstoffs wird bei der Bere nung so oft multiplicirt, dass die Uebereinstimm mit den geraden Multiplen eben so leicht wie die. weichung von ihnen, eine Folge der Beobachtungsfal seyn kann. Bei einigen Körpern liegt sogar das g Atomengewicht des Wasserstoffs nicht völlig a halb der Gränzen der Beobachtungsfehler. Ist Pr

Vermuthung gegründet, so kann das Atomengewicht des Wasserstoffs nur genau auf die Art erhalten worden, dass man die Atomengewichte der übrigen Körper mit den vorausgesetzten Multiplen dividirt und von den verschiedenen solchergestalt erhaltenen Resultaten die Mittelzahl nimmt. Jedoch hat ein solches Multiplum - Verhältnis zwischen dem Atomengewicht des Wasserstoffs und dem der übrigen Körper keinen Grund von der Art, dass es theoretisch vorausgesetzt werden könnte, sondern dessen Wirklichkeit; falls sie Statt findet, muss für die Atome eines jeden Körpers factisch nachgewiesen werden. Ein solcher Versuch ist von Thomson gemacht worden, aber auf eine Weise, welche die Frage eben so unentschieden gelassen hat. Sein Verfahren bestand darin, dass er die von Andern bestimmten Atomengewichte auf das nächste gerade Multiplum des doppelten Atomengewichts vom Wasserstoff reducirte, und danach bestimmte er alsdann die Gewichte der zusammengesetzten Atome. Um nun zu beweisen, dass die von ihm auf diese Art gesundenen Zahlen die einzig richtigen seyen, hat er sie einer Probe unterworfen, die, wenn sie einschlägt, in vielen Fällen entscheidend ist, der nämlich, dass von solchen Salzen, die sich gegenseitigzersetzen, wie z.B. von schwefelsaurem Kali und Chlorbaryum, diejenigen Quantitäten, welche hernach als Atomengewichte angenommen werden, einander genau ausfällen; er führt dabei an, dass die Fällung stets so vollständig eintraf, wie es die Berechnung voraussetzte. — Ich habe gerade das angeführte Beispiel auf das allersorgfältigste mit reinen Materialien und mit außerster Genauigkeit abgewogenen Quantitäten

wiederholt und gefunden, dass 2½ pr. Ct. vom Chlorbaryum unausgefällt blieben *). Thomson's Arbeit in diesem Felde ist also zum wenigsten unzuverläßig.

Die andere Methode zur Vergleichung der Atomengewichte besteht darin, das Atomengewicht des Sauer/toffe zur Einheit anzunehmen. Ich gebe diefer vor der ersteren den Vorzug, aus dem Grunde, weil die meisten Körper, mit denen die Chemie sich be-Schäftigt, Oxyde oder Verbindungen von Oxyden find. und es also eine große Erleichterung bei allen Berechnungen ift, nur 100, 200, 300 u. f. w. dem Atome des Radikals hinzuzulegen zu brauchen, um die Gewichte der Oxyde zu erhalten. Denen, welche das Atom des Wasserstoffs zur Einheit annehmen, entgeht diese Erleichterung; sie nehmen das Atomengewicht des Sauer-Roffs zu 8 oder 16 an, je nachdem sie das Gewicht des Sauerstoffs mit 2 oder mit einem Atom Wasserstoff vergleichen. Man muse dann beständig diese Zahl mit 2, 3 oder 5 multipliciren, um das Gewicht det Sauerstoffatome zu erhalten, die zu dem Atomengewicht des Radikals addirt werden follen. In Rücks ficht auf Leichtigkeit und Einfachheit in der Bereck nung hat also der Sauerstoff als Einheit große Vorze ge und wird he auch behalten, felbst wenn das zuver angeführte Multiplum - Verhältnis des Wasserstoff Atomengewichts sich bestätigen sollte.

Ich nehme das Atomengewicht des Sauerstoffs

^{*)} Diefer Versuch ist mehrmals mit denselben Resultaten wie holt worden, und zwar mit Salzen, die jedes Mal beschaus reinen Materialien bereitet wurden, damit kein und teter zusälliger Umstand dass beitragen kounte.

100 an. Man hat dagegen eingewandt, das hiedurch die Zahlen zu groß würden. Aber diesem Einwand felilt aller gültiger Grund, denn eine gewisse Größe wird bei jedem Decimalbruch erfordert, damit er fo nahe wie möglich die volle Genauigkeit erhält. Derjenige, welcher keine große Genauigkeit braucht, kann nach üblicher Weise die Zahl abkürzen, indem er so viel abnimmt, dass nur die beiden ersten Ziffern übrig bleiben; derjenige aber, welcher eine große Genauigkeit gebraucht, kann sich nicht mit einer so kurzen Zahl behelfen. Die englischen Schriftsteller sehen Cehr darauf, dass die Zahlen kurz und leicht find, damit man sie im Gedächtnise behalten konne; sie machen fich deshalb kein Gewiffen daraus, ein gefundenes Resultat bis zum nächsten Multiplum des doppelten Wasserstoffatomens zu verkleinern oder zu vergrößern.

Es scheint mir aber nicht Recht zu seyn, die Zahlen zur Erleichterung des Gedächtnisses abzukürzen, wenn es auf Kosten der Genauigkeit geschieht, weil sich gewiß höchst selten jemand in dem Falle besindet, dass er sich bei einer chemischen Berechnung nur auf sein Gedächtniss zu verlassen braucht, und bei einer genauen Berechnung muß man es niemals thun.

Ueber die Art, durch Formeln die Zusammensetzung der Körper auszudrucken, sowohl hinsichtlich ihrer Elemente, als auch binsichtlich der Anzahl ihrer Atome.

In dem Vorhergehenden haben wir gesehen, wie die Symbole der Radikale und des Sauerstoffs die Vorstellungen von den verschiedenen Oxydationsreihen erleichtern. Wenn man einem jeden Körper ein be-

fonderes Zeichen giebt, welches das relative Gewicht feiner Atome darstellt, so kann man davon einen allgemeineren Gebrauch machen. Zu diesen Zeichen wählen wir den Anfangsbuchstaben der lateinischen Namen der Körper. Wenn die Namen mehrerer Körper mit demselben Buchstaben anfangen, so setze man den ersten Buchstaben hinzu, welchen sie nicht gemeinschaftlich besitzen. So z. B. bedeutet C = Kohlenstoff, Cl = Chlor, Cr = Chrom, Cu = Kupfer, Co = Kobalt. Bei den Metalloiden setzt man keinen Buchstaben hinzu, auch dann nicht, wenn ihre Namen mit demselben Buchstaben ansangen, wie die einiger Metalle. Chlor und Kiesel (Silicium) machen indess eine Ausnahme davon, weil deren Namen mit denselben Buchstaben ansangen, wie Kohle und Schwesel.

Die Anzahl der Atome wird durch Ziffern bezeichnet. Eine Ziffer zur Linken multiplicirt alle Atome, welche derselben, bis zum nächsten + Zeichen oder bis zu Ende der Formel, zur Rechten sieht. Eine kleine Zahl zur Rechten oben gestellt, wie ein algebraischer Exponent, multiplicirt nur die Atomengewichte zur Linken, wenn welche dahingestellt sind. Z. B. S²O⁵ bedeutet ein Atom Unterschwefelsäure, aber 2 S²O⁵ bedeutet zwei Atome von derselben Säure.

In allen solchen Fällen, wo 2 Atome des Radikals sich mit 1, 3, oder 5 Atomen Sauerstoff verbinden wie z. B. der Schwefel, wird die Deutlichkeit der Formel sehr vermehrt, wenn man ein besonderes Zeichen für Doppelatome hat. Das natürlichste Zeicher wäre gewis, die Anfangsbuchstaben zu verdoppeln aber auf eine solche VVeise, das sie zusammenhängend bleiben und nicht zwei, sondern ein Zeiche

zeichnen, habe ich es jedoch weit leichter zu bewerkstelligen und eben so deutlich gefunden, durch den
Anfangsbuchstaben, wenn er zwei Atome bezeichnen
soll, im untern Drittel desselben einen geraden Strich
zu ziehen, so dass z. B. P ein einfaches und P ein
doppeltes Atom Phosphor bedeutet, As ein einfaches
und As ein doppeltes Atom Arsenik.

Wenn man zusammengesetzte Atome der ersten Ordnung ausdrücken will, kann es auf folgende Art geschehen: CuO + SO3 bedeutet schwefelsaures Kupferoxyd, und FeO3 + 3SO3 bedeutet schwefelsaures Eisenoxyd. Wenn man aber die Zusammensetzung eines Doppelsalzes, d. h. eines zusammengesetzten Atomes zweiter Ordnung, ausdrucken will, wird die Formel auf diese Weise lang und undeutlich, und da diese Atome zweiter Ordnung gewöhnlich nichts anderes find, als Sauerstoffsalze oder Schwefelsalze, so kann man mit Leichtigkeit, oberhalb der Radikale, die Anzahl der Sauerstoffatome mit Punkten, und die der Schwefelatome mit Kommaten bezeichnen, wenn man glaubt, dass diese letztere bei einigen Fällen Bequemlichkeit hat. Man bezeichne z. B. schwefelsaures Kupferoxyd mit CuS, schwefelsaures Eisenoxyd mit FS3, Alaun mit KS3 + AlS3 + 24 H. Indels pflege ich gewöhnlich das Wasseratom mit Aq zu bezeichnen. Auf dieselbe Art kann z. B. K Schwefelkalium bedeuten, und z. B. K Mo bedeuten molybdängeschwefeltes Schwefelkalium. Ich pflege gewöhnlich diese Formeln mit dem elektropositiven Bestandtheile anzufangen und mit dem elektronegativ schließen. Diese Schweselverbindungen komm dese bie jetzt so selten vor, dass die Abkürzung Formeln zu keiner bedeutenden Erleichterung ren kann.

Folgendes find die Symbole, welche die ein einfachen Körper bezeichnen:

O Sauerstoff

H Wasserstoff

N Stickstoff (Nitrogenium)

S Schwefel

P Phosphor

Cl Chlor

J Jod

F Fluor

C Kohle

B Bor

SI Riosel

Se Solon

As Arfenik

Cr Chrom

Mo Molybdän

W Wolfram

Sb Antimon (Stibium)

Te Tollur

Ta Tantal

Ti Titan

Os Osmium

Au Gold

Ir Rhodium

Pt Platin

Pd Palladium

Hg Queckfilber

Ag Silber

Cu Kupfer

U Uran

Bi Wismuth

Sn Zinn

Pb Blei

Cd Cadmium

Zn Zink

Co Kobalt

Ni Nickel

Fe Eisen

Mn Mangan

Al Aluminium

Zr Zirkonium

Y Yttrium

Be Boryllium

Mg Magnesium

Ca Calcium

Sr Strontium

Ba Baryum

L Lithium

Na Natrium

K Kalium

Diese Anfangsbuchstaben sind aus der latein Nomenklatur genommen, weil sie den Naturfor

aller Lander angehört, von ihnen allen gebraucht werden kann, ohne dass es nöthig ist, jene nach der jedesmaligen Sprache zu andern. Dal's diels ein welentlicher Vortheil ist, kann wohl nicht bestritten werden, auch haben die Meisten, die sich derselben bedient haben, diels eingesehen. Ein franzöhlicher Schriftsteller ") hat die National-Eitelkeit gehabt, sie mit den Anfangsbuchstaben in der französischen Sprache zu vertauschen. Wenn dieses von den englischen, deut-Ichen, italienischen u. f. w. Schriftstellern nachgeahmt wird, so geht, ohne den geringsten Vortheil, viel von der Bestimmtheit und Fasslichkeit dieser Formeln verloren; man darf indels von den klaren Anlichten der Mehrzahl der wahren Naturforscher erwarten, dass fie diesen Nutzen nicht einer so kindischen Eitelkeit aufopfern. Die Willenschaft, wie sich Humphry Davy **) fo vortrefflich ausdrückt, gehört der Welt, fie ist nicht das besondere Eigenthum eines Landes oder eines Zeitalters ***).

- *) Bendant, Essal d'un cours élémentaire et général des sciences physiques. Minéralogie
- •••) In seiner Rede als Prasident der K. Gesellschaft zu London bei Ueberreichung der Copleyschen Medaille für Hrn. Arago, für die Entdeckung des magnetischen Zustandes des rotirenden Kupsers: "Science, like that Nature to which it belongs, is neither limited by time nor space, it belongs to the world and is of no country and of no age".
- die man gegen den Gebrauch dieser Formeln zur Bezeichnung der atomistischen Zusammensetzung der Körper gemacht hat.

 Man hat gesagt, sie seyen undeutlich, irreleitend und zwecklos. Undeutlich sind sie gewise nur so lange, als man ihre Be-

Ueber das Gewicht der Atome der einfachen Körper.

Die Versuche, durch welche die Gewichte der Atome der einfachen Körper bestimmt sind und welche ich hier anführen werde, sind zum großen Theil

deutung noch nicht kennt; hernach kann nichts leichter seyn, als sie zu verstehen. Irreleitend können sie dagegen niemals seyn, sie liesern einen einfachen Ausdruck, wie, nach der Vorstellung der Person, welche die Formel ausgesetzt hat, die Verbindung zusummengesetzt ist. Wenn diese Vorstellung unrichtig und irreleitend ist, so wird sie es seyn, auf welche Weise man sie auch ausdrückt; die Formel hat daran keinen Antheil. Man hat auch gefagt, sie machen auf die Mathematiker einen unangenehmen Eindruck, da die in der Algebra unter dem Namen des Exponenten bekannte Zahl oben zur Rechten, einen höheren Werth hat als hier, und dass die Mathematik vor allem ihr Recht haben müsse; ein solcher Einwurf aber verdient keine Berücksichtigung. Der Buchstabe P in der griechischen Sprache wird als R in der russischen gelefen, und eben so leicht, als man sich bei Lesung eines Buches hinsichtlich der Sprache irren kann, eben so leicht kann man sich hinsichtlich der Wissenschaft irren. Was aber den Einwurf der Zwecklosigkeit betrifft, so will ich hier dem Leser durch das folgende Beispiel einen Begriff geben, wie viel diese Formeln ausdrücken und wie anschaulich der Ausdruck i' KS + AlS + 21 H ist, wie wir vorhin gesehen habe die Formel, welche die Zusammensetzung des Alauns a drückt. Sie zeigt, dass in diesem ein Atom Kalium verein ist mit 2 Atomen (einem Doppelatom) Aluminium, mit 4 Aton Schwesel, mit 48 Atomen Wasserstoff und mit 40 Atom Sauerstoff; dass ein Atom Kali vereinigt ist mit einem At Thonorde, mit 4 Atomen Schweselsaure und mit 24 A' · Wasser, oder dass ein Atom' schweselsaures Kali verein mit einem Atome schweselsaurer Thonerde und beide neutral find, "d. h. in dem Sättigungsgrade, wo die Säu

absichtlich von mir angestellt, um diese relativen Gewichte auszumitteln. Dass ich in Fällen, wo Andere dieselben Versuche, wie ich, aber mit verschiedenem Resultate, angestellt haben, den meinigen den Vorzug gebe, wird mir hossentlich keiner verdenken. Ich weiss sehr wohl, welche Sorgsalt ich selbst anwandte, um ein genaues Resultat zu erlangen, aber bei aller Achtung für die Bemühungen Anderer, kann ich doch nicht im gleichen Grade Kenntnis von diesen haben. VVo die Resultate aus den Versuchen Anderer abgeleitet worden, ist es angegeben.

Dreifache von dem Sauerstoff der Basis enthält; dass der Sauerstoff der Thonerde das Dreifache von dem des Kalis ist; dass der Sauerstoff der Schweselsaure das Zwölfsache von dem des Kalis und das Vierfache von dem der Thonerde ist; dass der Sauerstoff des Wassers das Vierundzwanzigsache von dem im Kali, das Achtfache von dem in der Thonerde und das Doppelte von dem in der Schwefelsaure ist. Zwar kann man fagen, dass mehrere diefer Angaben unmittelbare Folgerungen von einander find; das find fie gewiss für die, welche fie kennen, aber für diese schliesst das Wort Alaun dasselbe ein, wie die ganze Formel, deren man sich gerade zu dem Zwecke bedient, einem Andern mit Leichtigkeit einen Ueberblick von dem, was er bemerken foll, zu verschaffen. - Ue-' berdiess stösst man bei chemischen Untersuchungen auf Verbindungen, denen entweder kein Name zu geben ist, oder die für. den Augenblick nur durch eine lange Umschreibung benannt: werden können, und die durch die Zusammensetzungsformel mit der vollkommensten Genauigkeit ausgedruckt werden. Ich will beisptelsweise nur die vielen höheren Schweslungsstusen der Schwefelalkalien anführen, für welche eine passende Nomenklatur bis jetzt noch fehlt, die man aber, bis passende Namen gefunden werden, durch die Formeln: KS, KS2, KS2, mit großer Leichtigkeit bezeichnet.

- 2. Sauerstoff. Das Atom desselben wird, wie ich schon angesührt habe, zu 100 angenommen. Da das specifische Gewicht desselben nach den von Dulong und mir gemeinschaftlich angestellten Versuchen 1,1026 ist, und das des Wasserstoffs 0,0688, so ist, wenn man das Atomengewicht des Wasserstoffs als Einheit betrachtet, das Atomengewicht des Sauerstoffs = 16,026.
- 2. Wasserstoff. Aus dem Vorhergehenden folgt, dass das Atom des VVasserstoffs 6,244 wiegt. Ich muss jedoch hinzusetzen, dass diese Bestimmung nicht bloss auf dem Vergleich des specifischen Gewichte der beiden Gase beruht, sondern auch auf einem mit derselben vollkommen übereinstimmenden und hinreichend oft mit dem nämlichen Resultat wiederholten Versuche, VVasser auf die Art zu bilden, dass man ein genau bestimmtes Gewicht von reinem Kupferoxyd in einem Strome von reinem und getrocknetem VVasserstoffgas erhitzte und den Gewichtsverlust des Kupferoxydes, welcher aus fortgegangenem Sauerstoff bestand, mit dem Gewichte des neugebildeten VVassers verglich, das man in einem mit geschmolzenem Chlorcalcium gefüllten und genau gewogenen Gesäse aufsing.
- 3. Stickstoff. Nach einer von Dulong und migemeinschaftlich angestellten VVägung wurde des specifische Gewicht des Stickstoffgases zu 0,976 gefunden. Vergleicht man dann, durch eine einfache Rigula de Tri das specifische Gewicht des Sauerstoff mit dem des Stickstoffes, so wird das Gewicht ein Atomen Stickstoff = 88,518. Berechnet man es not der Analyse des salpetersauren Bleioxydes, welch nach Verjagung der Säure durch Glühen, 0,6731

oxyd zurückläst, worin 0,048268 Sanerstoff enthalten find, so bleiben, da die 0,3269 Salpetersäure das 5 sache jener Sauerstoffmenge, nämlich 0,24134 enthalten, für das Gewicht des Stickstoffs 0,08556 übrig, zu welchem sich das Gewicht des Sauerstoffs verhält, wie 2 Atome Stickstoff zu 5 Atomen Sauerstoff. Daraus erhält man die Zahl 88,61. VVenn der VVasserstoff zur Einheit angenommen wird, ist das Gewicht des Stickstoffs 14,18.

4. Schwefel. Ich habe schon gesagt, wie wir mit Sicherheit willen, dals die Schwefelfaure aus S +30 besteht. Um das relative Gewicht desselben in der Schwefelfaure zu bestimmen, wurden 100 Thl. Blei in einem gewogenen Platintiegel in reiner Salpeterfaure sufgelöft, mit Schwefelfaure versetzt, abgeraucht und geglüht. Die Resultate von vier solcher Versuche waren einander bis auf die vierte Ziffer völlig gleich, fie variirten erst in der fünften Zisser. Nach einer Mittelzahl aus diesen Resultaten betrug das schweselsaure Blei 146,44 Thl. Das Blei darin nimmt 7,725 Thl. Sauerstoff auf; die Schwefelsanre enthält das Dreifache dieser Quantität, d. h. 23,175; der Rückstand, 15,54, ift also Schwefel. Wird das Gewicht des Schwefels aus dem Verhaltnisse desselben zu f des Sauerstoffgewichts berechnet, so wiegt das Atom des Schwesels 201, 165. Ift das Wallerstoffatom die Einheit, so wiegt das des Schwefels 32,216 *). Aus dem specifischen Ge-

^{*)} Diejenigen, welche die Atomengewichte der Körper als gerade Multipla von dem Atomengewicht des Wasserstoffs betrachten, nehmen das letztere im Vergleich mit dem des Sauerstoffs zu 6,25 an, und das des Schwesels gerade zum 32 sachen von

wichte des Schwefelwasserstoffgases und schwefligsauren Gales kann man das Gewicht des Schwefelatome nicht mit Sicherheit ableiten, weil diese beide so-hoch ausfallen, dass sie das übersteigen, was in dem vorhergehenden Versuche gegründeterweise ein Beobachtungsfehler seyn; kann. Gay - Lussac und Thenard fanden das specifische Gewicht des Schweselwasserstoffgases zu 1,2132, welches das Atomengewicht des Schwefels zu 203,9 giebt, und ich fand das specifische Gewicht des schwesligsauren Gases, im Mittel aus 9 Wägungen, die nur unbedeutend in der 4ten Ziffer variirten, zu 2,247, wonach das Atom des Schwefels 207,58 wiegen mülste. Die Ursache dieser. Abweichung habe ich nicht entdecken können; zwarvermuthe ich, dass das Atomengewicht des Schwefels ein wenig höher ist, als es hier angegeben worden. allein so groß kann der Unterschied doch nicht seyn.

5. Phosphor. Die Gründe, welche mich bestimmen, 2 Atomen Phosphor und 5 Atomen Sauerstoff in der Phosphorsaure anzunehmen, habe ich schon angeführt. Die relativen Gewichte werden auf die Art bestimmt, dass man genau gewogene Mengen von

dem des Wasserstoffs. Einer meiner Versuche zur Reducti des Bleioxydes mit Wasserstoffgas hatte das Resultat gegebe 7,74 Thl. Sauerstoff auf 100 Thl. Blei. Diess giebt wieder 2 für das Atomengewicht des Schwesels. Wenn es gegrün ist, dass die Atomengewichte der Körper Multipla sind denen des Wasserstoffs, so muß das aus diesem Verhältnif rechnete Atomengewicht des Bleies, das zu 1292,96 au sich genau durch 6,25 dividiren lassen. Das Atomenge des Bleies ergiebt sich aber zum 206,4 sachen des Wasse

Phosphor durch Digestion mit neutralen Aussölungen von Chlorgold oder von schwefelsaurem Silber, zu Phosphorsaure oxydirt. Aus der Menge dieser reducirten Metalle wird alsdann die Sanerstoffmenge berechnet, welche der Phosphor aus der Lösung ausgenommen hat; sie betrug in 3 Versuchen 126,93, 127,0 und 127,45 auf 100 Thl. Phosphor. Die letzte, durch Reduction von Silber erhaltene, halte ich für die genaueste. VVenn dann das Gewicht des Phosphors als Atome und das des Sauerstoffs als 5 Atome betrachtet wird, so wird das Atomengewicht des Phosphore = 196,15, und ist 31,41 Mal so schwer als das des VVasserstoffes.

6. Chlor. Das Atomengewicht des Chlors ist ane folgender Reihe von Versuchen berechnet worden:

1) Hundert Theile wasserfreies chlorsaures Kali geben bei trockner Destillation 39,15 Thl. Sauerstoff und lassen 60,85 Thl. Chlorkalium zurück (Resultat von vier übereinstimmenden Versuchen).

2) Hundert Theile Chlorkalium erzeugen 192,4 Thl. Chlorsilber, und 3) hundert Thl. Silber erzeugen 132,75 Thl. Chlorsilber. VVenn die Chlorsaure aus 2 Cl + 50 besteht, so folgt aus diesen Datis, das 1 Atom Chlor 221,325 wiegt. Berechnet aus dem von Gay-Lussac genommenen specifischen Gewicht des Chlorgases = 2,4252, wiegt das Chloratom 220. Das Gewicht dessehen, wenn das des VVasserstoffatoms zur Einheit angenommen wird, ist 35,45.

7. Jod. Das Gewicht des Jods ist durch Gay-Lussac bestimmt. Derselbe fand, dass 100 Thl. Jod sich mit 26,225 Thl. Zink genau zu neutralem Jodzink vereinigen. Dieses besteht nun aus einem Atome

Annal, d. Physik. B. 84, St. 1. J. 1826. St. 9.

Zink, dessen Gewicht 403,225 ist, und aus 2 Atomen Jod, dessen Gewicht also auf 783,35 zu stehen kommt, oder auf das 125,44 sache des vom VVasserstoffatom.

8. Fluor. VVir haben im Lehrbuche das Fluor als einen Salzbilder betrachtet, als solchen müssen wir auch sein Atomengewicht bestimmen. 100 Thl. reines Fluorcalcium gaben in 3 Versuchen 174,9; 175,0 und 175,1 schwefelsauren Kalk. Die Mittelzahl daraus ist 175. VVird danach der Gehalt an Calcium berechnet, so ist das Uebrige Fluor; ob es aber ein oder zwei Atome Fluor sind, ist nicht bekannt, so lange wir nicht wissen, ob die Fluorwasserstoffsaure aus einem Fluor mit einem oder zwei Atomen VVasserstoff besteht. Man hat Grund, das Fluor in diesem Falle als analog mit Chlor und Jod zu halten; aber als sicher

kann man es nicht betrachten. Gips ist CaS; berechnet man danach den zuvor angeführten Versuch, so sindet man, dass 256,03, das Gewicht von einem Atome Calcium, vereinigt gewesen sind mit 233,795 Fluor. Diess ist nun das Gewicht von einem oder zwei Atomen. Nehmen wir es für zwei an, so wiegt ein Atom Fluor 116,9, also 18,735 so viel, als das eines VVaferstoffatoms.

9. Kohlenstoff. Ein Volumen Sauerstoffgas wird zu Kohlensauregas verwandelt, ohne das sich sein Volumen andert. VVenn man das specifische Gewicht der beiden Gase vergleicht, so erhält man folglich die Menge des Kohlenstoffs in der Kohlensaure. Dulon fand das specifische Gewicht des Kohlensauregases zu 1,524. VVenn die Kohlensaure C + 20 ist, so folg darane, dass das Atom Kohlenstoff 76,436 wiegt, ode

vorlier aus der Analyse des kohlensauren Bleioxydes, verglichen mit Biot und Arago's Angabe vom specifischen Gewicht des Kohlensauregases, namlich 1,51961, das Atom der Kohle zu 75,33 berechnet. Bei der Analyse von Psianzensauren, wo dieser Fehler sich mit der Anzahl der Kohlenstoffatome multiplicirt, sieht man aber am besten, dass diese Zahl zu klein ist. Die, welche alle Atomengewichte zu Multiplen von dem des Wasserstoffs machen, setzen es noch mehr herunter, nämlich genau zu 75.

10. Bor. Das Gewicht des Atoms vom Bor ist auf folgende Art bestimmt: Es wurde Borax (borsaures Natron) analysirt. Von den 3 Bestandtheilen desselben, Borsaure, Natron und Wasser, konnte das Wasser mit der größten Genauigkeit bestimmt werden; es gab von diesem in 3 Versuchen ohne Abweichung 47.1 pr. Ct. vom Gewicht des Salzes. Das Wasser halt 10 Mal so viel Sauerstoff als die Base. Der Versuch gab 16,51 pr. Ct. Natron. Corrigirt nach dem Wafsergelialt werden es 16,3753, wonach für die Borsaure 36,5248 übrig bleiben. Nach Humphry Davy's Versuchen, mit denen die meinigen übereinstimmen, enthalt die Borsaure 68 pr. Ct. Sauerstoff. Dieses macht das 6 faclie des vom Natron, wird aber, corrigirt nach dem Sauerstoff des gefundenen Natrongehalts, 68,81 pr. Ct. Es fragt sich nun noch, ob die Säure 6 Atome Sauerstoff enthält? Wir haben gesehen, dass in allen anderen Säuren, wo man eine Richtschnur zur Beurtheilung hat, höchstens 3 Atome Sauerstoff auf ein Atom des Radikals gelien. Sollte wohl die Borfäure. ohne irgend ein Zwischenglied, sogleich eine größere

Anzahl von Sauerstoffatomen aufnehmen, als irgend ein anderer Körper? In den Verbindungen, die der Fluorbor mit Fluorkalium und andern Fluoruren giebt, enthält der Fluorbor drei Mal so viel Fluor, als das Fluorkalium. Diels spricht für 3 Atome. Aber unter den borsauren Salzen kann man nur bloss ein basisches Kalisalz hervorbringen, worin der Sauerstoff der Saure das Dreifache von dem der Basis ist. In der natürlichen borsauren Talkerde ist der Sauerstoff in der Saure das Vierfache von der in der Bale, und in den Salzen mit Ueberschuss an Säure das Zwölffache. Imden Salzen, welche vorzugsweise gebildet werden, und welche ganz das Ansehen haben, als seyen sie die neutralen Verbindungen der Sanre, wie im Borax, enthalt die Saure 6 Mal so viel Sauerstoff als die Base. Bis' Weiteres, d. h. bis etwas Richtigeres bewiesen werden kann, nehme ich an, dass die Borsaure 5 Atome Sauerstoff enthält, dass aber ein Atom Borsaure, gleichwie eins der oxydirten Chlorsaure, aus 2 Atomen Bor und 6 Atomen Sauerstoff besteht. Enthält die Borsaure 3 Atome Sauerstoff, so wiegt ein Atom Bor 135,98 und ist 21,7 Mal so schwer, als eins vom VVallerstoff.

in Saure zu verwandeln, habe ich gefunden, dass diese Saure 51,23 bis 51,92 pr. Ct. Sauerstoff enthält. Durch Berechnung aus der Analyse des Kieselsluorbaryump fällt der Sauerstoffgehalt in der Kieselsaure zu 51,976 pr. Ct. aus. Die Frage ist nun, zu bestimmen, wie vie Sauerstoffatome diese ausmachen. Die Kieselsaure ve bindet sich mit den Basen in solchen Verhältnisse dass sie 1, 2, 3 oder 6 Mal so viel Sauerstoff enthält, 1

die Base. Das gewöhnlichste Verhältnis ist drei, und die auf dem Erdballe am häufigsten vorkommende von allen Verbindungen, ein Doppelsalz von kieselsaurem Kali und kieselsaurer Thonerde, der Feldspath, ist so zusammengesetzt, dass, wenn der Kiesel gegen Schwefel ausgetauscht wird, Alaun entsteht. Diess giebt allen Grund zur Annahme, dass die Kieselsaure, wie die Schwefelläure, 3 Atome Sauerstoff enthält. Der Fluorkiesel verbindet sich wohl mit anderen Fluoruren in einem solchen Verhältnisse, dass der erstere nur 2 Mal so viel Fluor enthält, als die letzteren; aber daraus kann man nicht schließen, dass die Kieselsaure nur 2 Atome Sauerstoff enthalt. Denn eine so zusammengesetzte Säure kann sich nicht mit einer Basis, die 3 At. Sauerstoff enthalt, in einem solchen Verhältnisse verbinden, dass der Sauerstoff der Base zu dem der Saure wie 1 zu 3 ist, weil das einfachste Verhältnis von Atomen, was hiezu erfordert würde, wäre: 2 Atome Bafis und 9 Atome Saure, ein Verhältniss, wovon es ganz an Beispielen fehlt. Wollte man dagegen blose ein Atom Sanerstoff in der Kieselsaure annehmen, so könnte man nicht die höheren Sauerstoffmultipla mit 6 und 3 in diesen Salzen erwarten. Es ist folglich am wahrscheinlichsten, dass die Kieselsaure, wie die Schwefelsture, aus Si + 30 besteht, und dass das Atom des Kiesels wiegt 277,8, oder 44,49 so viel, als das des Wasserstoffs.

12. Selen. 100. Thi. Selen, die völlig mit Chlor gesättigt werden, gewinnen dabei 179 Thi. im Gewicht an absorbirtem Chlor. Die so erhaltene Masse wird durch Wasser genau in Selensäure und Chlorwasser-stoffsure zerlegt. Hundert Thi. Selensäure enthalten

folglich 40,436 pr. Ct. Sauerstoff. Diese Säure giebt neutrale Salze, in denen die Saure 2 Mal so viel Sauerstoff enthalt, als die Basis, und saure Salze, in denen sie 4 Mal so viel Sauerstoff enthält als die Basis. Sie mus folglich 2 Atome Sauerstoff enthalten und die 179 Thl. Chlor, welche von 100 Thl. Selen auf- 12 genommen werden, machen folglich 4 At. Chlor aus gegen 1 At. Selen. Daraus folgt, das das Atomen- . gewicht des Selens ist 494,59, oder dass es 79,6 to schwer ist, als das des Wasserstoffs.

M

- 13. Arsenik. Das Atomengewicht des Arseniks ist durch folgenden Versuch bestimmt: 2,203 Grm. arsenige Saure wurden durch Destillation mit Schwefel zersetzt in einem kleinen Apparate, aus dem nur schwesligsaures Gas und kein Schweseldampf fortgelien. konnte; es verlor 1,069 Grm. an fortgegangener schwefliger Saure. Dieses giebt auf 100 Thl. arseniger Saure 24,18 Thl. Sauerstoff; wenn aber dies 3 Atome Sauerstoff find und die 75,82 pr. Ct. Arsenik 2 Atome, so wiegt ein Atom Arlenik 470,385, oder 75,345 so viel als ein Atom Wasserstoff.
- 14. Chrom. Das Atomengewicht des Chroms if nach folgendem Versuch berechnet. 100 Thl. wasfer freies salpetersaures Bleioxyd wurden mit neutrales chromfauren Kali gefällt und gaben 98,772 Th chromsaures Blei. Darin sind enthalten 67,31 pr. 4 Bleioxyd und folglich 31,462 Thl. Chromsture. dem Oxyde werden 4,8268 pr. Ct. Sauerstoff gefund die in der Chromlaure mit 3 multiplicirt find, = 14,6 werden diese vom Gewichte der Säure abgezoger bleibt für das des Chroms 16,9816. Wenn aber 3 Atome Sauerstoff gegen ein Atom Chrom sin

wiegt das Chromatom 551,86, oder 56,25 Mal so viel, als das Wasserstoffaton.

- 15. Molybdän. Die Reilie der Verbindungen des Molybdans mit Schwefel giebt die Multipla 2, 3 und 4, und die mit Sauerstoff die von 1, 2 und 3, wobei die Multipla 2 und 3 einander correspondiren. Sowohl die Molybdänsure als der Molybdänschwefel (das Salze bildende Schwefelmolybdan) sättigen eine Quantität Basis, deren Sauerstoff oder Schwesel ist von dem in der Säure oder dem Molybdänschwefel. Diess giebt also vollen Grund anzunehmen, dass darin 3 Atome gegen ein Atom Molybdan enthalten find. 100 Thl. wallerfreies salpetersaures Bleioxyd, gefällt mit neutralem molybdänsauren Ammoniak (d. h. mit solchem, das aus einer an Ammoniak reichen Flüssigkeit angeschossen war) gaben 110,68 Thl. molybdansaures Bleioxyd. Diese enthält nun 67,31 Thl. Bleioxyd, dessen Sauerstoff 4,2268 zu 3 Malen in der Molybdänsäure gefunden wird. Die 43,37 Thl. Molybdansaure, welche das Bleioxyd mit sich gefällt hat, bestehen solglich aus 14,48 Sauerstoff und 28,89 Molybdan. Wenn aber diese Quantität 3 Atome Sauerstoff find gegen 1 Atom Molybdan, so wiegt das letztere 598,56, oder 95,77 so viel als das des VVasserstoffs.
- 16. Wolfram. Die Verbindungen dieses Metalles mit Schwefel und Sauerstoff geben die Multipla von 2 und 3, und die Sättigungscapacität der Wolframläure und des Wolframschwefels ist ein Drittel von dem Gehalt dieser Verbindungen an Sauerstoff oder Schwefel. Man kann folglich mit Recht annehmen, dass die Saure' 3 Atome Sauerlioff enthalt. Das Atomengewicht ist durch folgenden Versuch bestimmt: 899 Thl. Wolframsaure, in einem gewogenen Apparate mit Wasserstoffgas reducirt, hinterließen 716 Thl. Metall. Von diesen wurden 676 Thl. wieder zu Säure verbrannt, und diese wog 846 Thl. Die Mittelzahl aus diesen beiden Versnehen giebt auf 100 Thl. Wolfram: 25,355 Thi. Sauerstoff. Wenn diess drei Atome find, so wiegt ein Atom Wolfram 1183,2 oder 189,5 Mal so viel als das Wasserstoffatom.
 - 17. Antimon. Die Multipla in der Reihe der Sauerstoff- und Schweselverbindungen dieses Metalles

verhalten fieh wie 3:4:5. Die letztere von diesen besitzt den Charakter einer Säure, und wie wir mit gutem Grund annehmen, dass 5 Atome Sauerstoss in einer Säure 2 Atome des Radikals voraussetzen, eben so müssen wir es auch hier thun, so dass die Reihe wird: 2Sb + 3O, Sb + 2O, und 2Sb + 5O. Wenn 100 Thl. reines metallisches Antimon mit rauchender reiner Salpetersäure oxydirt werden und man das Product, nach Abdestillation der Säure, gelinde glüht bis es nach dem Erkalten weiss wird, so wiegt es 124,8 und stellt alsdann die Verbindung Sb + 2O dar. Dieses giebt das Atomengewicht des Antimons zu 806,45, oder 129,14 Mal schwerer als das des Wasserstoss.

18. Tellur. Von diesem Metalle kennen wir nur ein Oxyd und eine Schweflungsstufe. Das erstere entfieht, wenn 100 Thl. Tellur mit Salpetersäure oxydirt werden und das Oxyd zur Verjagung der Säure im De-stillationsgefälse abgedunstet wird. Es wiegt alsdann 124,8. Dieses Oxyd verhalt sich zu Basen wie eine Saure und lattigt eine Quantitat Basis, deren Sauerstoffgehalt die Hälfte von dem des Oxydes ist. Es ist daher glaublich, dass sie zwei Atome Sanerstoff enthalt, wie die antimonige Saure. Das Antimonengewicht desselben wird also auch durchaus das nämliche oder .806,45. Die ausseren Eigenschaften und das specisische Gewicht des Tellurs gleichen ebenfalls denen des Antimons, und diess bestimmt mich, die Atomengewichte derselben als gleich zu betrachten, ungeschiet nach dem zuvor angeführten Versuche von Dulong und Petit es scheinen könnte, als wäre es nur 405,225 und folglich das Telluroxyd: Te + O; denn in diesem Falle stimmt das Tellur mit den andern Metallen darin völlig überein, dass das Produkt aus seiner specifischen Wärme und seinem Atomengewichte gleich wird mit dem des Schwefels. Die specifische Warme desselben ist 0,0912, welche mit 403,225 multiplicitt = 0,3675 ist.

(Beschluss im nächsten Hest.)

II.

Ueber die Festigkeit der Körper;

von

H. F. Link *).

1.

In der Lehre vom Hebel werden durchaus feste Körper vorausgesetzt, oder solche, deren Theile ihre gegenseitige Lage beim Drehen nicht ändern. Von dem
Mechanischen in dieser Lehre ist schon oft gehandelt
worden. Aber die Sache ist damit nicht vollendet, sondern es bleibt noch die physische Frage übrig: VVas
hält die Theile der Linie zusammen, dass sie beim
Drehen ihre Lage gegen einander nicht ändern, sondern in einer geraden Linie bleiben?

Eine anziehende Kraft, sagt man, eine Kraft, welche die Theile des Körpers einander zu nähern strebt. Beim Biegen sowohl als beim Brechen müssen sich die Theile von einander entsernen, und eine Kraft, welche dieses verhindert, ist hinreichend, um die Erscheinungen hervorzubringen, welche wir beim Drehen bemerken.

Wir wollen zu zeigen suchen, dass eine ziehende Kraft, von welcher Art sie seyn mag, zu diesen Eg-scheinungen nicht hinreicht. Wenn a Eig. 1. Taf. I. nach d bewegt wird, so läset sich wohl das Hinabge-

Diese Abhandlung ist der Ansang einer Theorie der physischen und chemischen Erscheinungen, welche der Versasser sichen seit langer Zeit entworsen, aber noch nicht ausgesührt hat.

hen der Punkte in ac nach de darans erklären, aber nicht das Aufsteigen der Punkte in ch nach ce. Die Richtungen der ziehenden Kräfte gelien insgesammt unter ab hinab, und es ist kein Grund vorhanden, warum irgend ein Punkt über ab hinaufsteigen sollte. Allerdings hat sich ein Punkt über cb erhoben, so wird er andere mit sich hinaufziehen, aber nichts treibt den ersten Punkt jenseits c aufwärts. Dieses gilt, man mag die Materie für gleichsörmig halten, oder für bestehend aus ursprünglich sesten Theilchen, welche sich nicht biegen oder brechen lassen. In dem Theilchen gh Fig. 2 wird der Punkt h steigen, sofern das Theilchen gh ursprünglich sest, oder ein Atom ist, aber das nächstfolgende Theilchen hi kann durch anziehende Kraft allein nur in eine Lage wie hi gebracht werden. So kommen alle Punkte in cb nicht über den Punkt h hinaus, und es ist kein Drehen der ganzen Linie elme Biegung möglich. Es ist einerlei, ob man die Theilchen einander berühren lässt, oder ob man sie in einiger Entsernung von einander stellt,wie die französischen Physiker. Für den letzten Fall ist die Fig. 3 gezeichnet.

Man wird einwenden, die Anziehung in h sey so groß, daß keine Trennung ersolgen könne. Aber es ist auch nicht nöthig, daß diese ersolge. Das Theilchen hi bewegt sich um den Punkt h, ohne sich von demselben zu entsernen, und bleibt immer in der angegebenen Lage, wodurch eine Biegung der Linie geschenen Lage, wodurch eine Biegung der Linie gescheilt. Man möchte serner sagen, hier sey nur von einer Linie die Rede, welche nicht als solche in der Natur vorkomme, indem man immer Körper habe wo viele Theile über einander zugleich gedacht we

den. Dieser Einwurf fällt bei näherer Betrachtung weg. Denn es können nicht alle Theile über einender gleichzeitig ins Drehen kommen, sondern dieses muse in der obern oder untern Fläche zuerst anfangen, nachdem die drehende Krast von oben oder von unten wirkt, und so muse also eine Linie sich früher drehen als die andere. Es kommt also zuletzt auf das Drehen einer Linie an, und die vorigen Schlüsse gelten:

Betrachtet man aufmerksam die Bewegung einer drehenden Linie, so sieht man deutlich, dass nicht allein ein Bestreben nach Näherung, sondern auch ein Bestreben nach Entsernung in den Theilchen derselben vorhanden seyn müsse. Indem das Theilchen de Fig. 3. Taf. I. fich dreht und in die Lage gh kommt, strebt das Theilchen de nicht allein in Verbindung mit Im zu bleiben, sondern sich auch von demselben zu entfernen. Der Punkt d bleibt in Verbindung mit m, der Punkt e hingegen folgt seinem Bestreben, fich zu entfernen und wird aufwärts getrieben. Eben so strebt auch de sowohl bei fi zu bleiben, als davon fich zu entfernen, und f bleibt mit e verbunden, i hingegen macht einen großen Weg, damit hi in gleiche Richtung mit gh gelange. Diese gilt, die Theile mögen von einander entfernt seyn, wie Fig. 3, oder einander berühren, wie Fig. 2. Um die Erscheimungen des Drehens zu erklären, müssen wir also eine zurückstossende Kraft zu Hülfe nehmen. Durch beide, die anziehende und zurückstoßende, wird also das Drehen bewirkt, nicht durch eine derselbens dem dass Zurückstoleung für sich kein Drehen bewirken könne, fällt in die Augen.

Wir wollen die Natur dieser Kräfte näher unter-

suchen. Indem das Theilchen de Fig. 5 gedreht wird, mus eine zurückstossende Kraft in m am stärksten auf den entferntesten Punkt e wirken, weil dieser den größten Weg beim Drehen macht. Es kann aber auch de in einer entgegengesetzten Richtung gedreht werden, woraus folgt, dass der Punkt f ebenfalls den Punkt d am flärksten abstosse. Umgekehrt muss der Punkt m den Punkt d am stärksten anzielien, weil dieser sich am wenigsten von m entfernt. Hier ist also die größte Aehnlichkeit mit den Naturersolieinungen, welche man polarische zu nennen pflegt. Es übt der Punkt m die stärkste Anziehung auf d, die stärkste Zurück-Rossung auf e aus, und es liegen die Punkte der stärksten Anzielung und Zurückstossung einander gegenüber an den Endpunkten einer geraden Linie, wie in allen polarischen Erscheinungen. Wir haben den zurückstolsenden Punkt auf e nach m, also in ein anderes Theilchen und nicht nach d versetzt, nicht allein, weil die Wirkungen von beiden Punkten sich aufheben würden, wenn sie gleichartig wären, sondern anch, weil wir den anzielienden Punkt auf d in ein anderes Theilchen verlegen müssen. Daraus folgt nun ein Gesetz, welches für alle polarischen Erscheinungen in der Natur gilt: Gleichliegende Punkte stoßen fich ab, ungleichliegende ziehen sich an.

Wir haben hier also einen natürlichen und ursprünglichen Magnetismus der Festigkeit, ohne welchen diese nicht möglich ist. Die Erscheinungen, welche wir an magnetischen Stangen bemerken, geben
uns ein Beispiel von Festigkeit, indem sie sich beständig in eine gerade Linie drehen, und diese bei allen
Bewegungen zu erhalten suchen. Was die Natur-

philosophie nur ahnete, aber nur ahnete, glauben wir erwiesen zu haben.

Dass die anziehende Kraft der Festigkeit nicht dieselbe anziehende Kraft sey, welche wir in den Erscheinungen der Schwere bemerken, fällt in die Augen, Jene hat eine zurückstoßende Kraft zum Gegensatz, mit welcher sie steigt und fällt, diese nicht. Wenn die Frage ist, ob ausser der anziehenden Kraft der Fe-Rigkeit auch die anziehende Kraft der Schwere in dem festen Körper herrsche, so mus diese bejahet worden. Denn sehr viele Erscheinungen haben gefigt, dass die Schwere eine Kraft sey, welch nach allen Richtungen, nicht nach einer, wirke. Da die Aheile der festen Körper schwer sind, so sieht man Leinen Grund, warum sie auch nicht vermöge dieser Arast auf einander wirken sollten. Aber durch diese Kraft allein vermag man die Erscheinungen des Zu-Cammenhangs nicht zu erklären, wie wir oben gesehen haben, und wir treffen hier auf eine andere anziehende polarische Kraft, wodurch die auffallende Stärke des Zusammenhangs allein erklärlich wird.

Ist es aber möglich, oder nützlich, oder sogar nothwendig, diese polarischen Kräste auf die allgemeine anziehende Krast zurückzuführen? VVir wollen die Möglichkeit nicht läugnen. Man kann Gestalt und Bewegung der kleinsten Theile nach Belieben ersinnen, und durch eine Reihe von Erdichtungen möchte man wohl auf Erklärungen kommen. Nützlich ist es aber keinesweges, denn solche Erdichtungen wenden von der wahren Forschung ab. Nothwendig auch nicht, wenn man gleich die Sparsamkeit der Natur vorschützt — die doch in der Erzeugung

einer Menge von ursprünglichen Gestalten der Atome und Bewegung nicht eben sparsam wäre — denn die lebendigen Kräste lassen sich nicht auf die anziehende Krast zurückführen, und hier stehen wir beim Uebergang von der bloss mechanischen Krast zur lebendigen. Die Natur liebt Uebergänge.

2.

In dem Vorigen wurden die Körper als sest betrachtet, nämlich so, dass bei den Bewegungen derselben ihre Theile die Lage gegen einander nicht andern. Wir betrachten sie jetzt in dem Zustande der
Biegsamkeit, wo eine solche Veränderung in der Lage
der Theilchen vorgeht.

Ein Körper, indem er sich biegt, stellt keine seite Linie, wie ab Fig. 1, dar, wenn man ihn in c unterstützt, sondern die beiden Theile desselben ac und che machen einen größern oder kleinern VVinkel mit einander. Da indessen in der Natur der Scheitel dieses VVinkels c keinen Punkt darstellt, so kann man das Biegen auch so vorstellen, als ob ein Theilchen de Fig. 4 aus seiner Stelle in ab entsernt werde, und die Theile gh, fi nach gd und ie mit sich führe.

Nehmen wir zuerst auf die anziehende Kraft Rüch sicht, so erhellt Folgendes: Weil das Theilchen Fig. 4 Taf. I. in seiner ursprünglichen Lage zwisch und f nach diesen beiden Punkten gleich stark szogen wird, so muss es sich durch die geringste bew gende Kraft verschieben und in eine Lage wie bringen lassen. Denn zwei gleiche und entgegen setzte Kräfte heben sich auf, und das Theilchen wischt nicht durch seinen Zusammenhang mit der

liegenden Theilohen, sondern allein durch seine Masse. Wir setzen nämlich voraus, dass die anzieltende Kraft fich nicht bedeutend in die Ferne erstrecke, folg. lich der Unterschied der Größen von ah und fb ohne Bedeutung sey, welches man beim Zusammenhange wohl annehmen kann. Soll nun das Theilchen de in seiner Lage erhalten werden, so muss die bewegende Kraft stärker seyn, als die Anziehungen nach dg und ei, welche nun nicht mehr einander gerade entgegengesetzt find, also einander nicht mehr aufheben. Hier find zwei Fälle möglich. Entweder die Masse der Theilchen gh, fi ist zu groß, als das sie folgen könnten, und es entsteht ein Riss zwischen h und f. Oder die Masse der Theilchen ist gering genug, und sie solgen dem Theilchen de, ohne fich von ihm zu trennen. Dann ist die Linie ab biegsam. Es müssen demnach die Körper in dünnen Blättchen oder Fäden bieglam seyn. Die Erfahrung stimmt damit völlig überein. Jeder Körper in dünnen Fäden oder Blättchen ist bieg-Glasfäden und Steinplatten zeigen Biegsamkeit, so wenig auch Glas oder Stein von einiger Dicke diese Eigenschaften erwarten läst.

Aber dieses erklärt die Erscheinung noch nicht. Ein Glassaden, so dünn er auch seyn mag, läset sich doch zerbrechen, wenn man ihn an beiden Enden faset und kurz nimmt, aber ein ziemlich dicker Zwirnssaden oder Bindsaden läset sich nicht zerbrechen, man mag ihn halten wie man will. Die Biegsamkeit der Körper hängt also keinesweges von der Masse oder Dichtigkeit derselben allein ab, wie doch seyn müste, wenn Anziehung allein die Ursache wäre. Da wir also durch anziehende Kraft allein diese

Begebenheit nicht erklären können, so müssen wir auf die zurückstoßende Kraft Rücksicht nehmen, deren Gegenwart in den sesten Körpern wir eben dargethan haben.

Indem die Linie ab Fig. 4 gebogen und de aus ab entfernt wird, müssen sich die Theilchen gh und fi um ihre Endpunkte g und i drehen, wenn sie mit de in Verbindung bleiben sollen, damit kein Riss hervorgebracht werde. Diesem Drehen der Theilchen steht aber die polare zurückstoßende Kraft entgegen, welche die Theilchen in ihrer Richtung zu erhalten strebt. Folglich ist beim Biegen nicht allein die anziehende, sondern auch die zurückstoßende Kraft su überwinden. Wir müssen also annehmen, dass in den weniger bieglamen oder unbieglamen Körpern, dergleichen die Glasfäden find, der größere Widerstand der Biegung von einer größern zurückstolsenden Kraft herrühre, dagegen in den bieglamen Körpern, wie in den Zwirnsfäden, diese zurückstoßende Kraft nur sehr gering seyn kann.

Hiemit stimmt die Erfahrung wiederum ganz überein. Von einer polaren Krast läset sich voraussetzen
dass ihre zurückstosende Krast mit der anziehender
in einem geraden Verhältnisse, wenn auch nicht de
einfachen Potenzen, stehe. Nun lehrt aber die Erfah
rung, dass unbiegsame Körper gewöhnlich hart sine
Glas und Steine liesern uns Beispiele, ja der Str
wird immer weniger biegsam, je mehr man ihn
tet, und der härteste aller Körper, der Diamant
zugleich völlig unbiegsam. Aber auch von einer
dern Seite bestätigt die Erfahrung das Gesagte.
Glässeden läset sich sehr wohl biegen, wenn ma

anf ihn wirkt, dals er fich um feine beiden Endpunkte a und b Fig. 4 dreht, denn hier kommen die Theilchen wenig ans ihren Richtungen gegen einander; der Winkel hgd ist größer als had. Befestigt man aber Punkte wie m und n, und wirkt auf de, so zerbricht der Glasfaden sehr leicht. Denn nun müssen ach die Theilchen gh und fi auf beiden Seiten um m and n fo drehen, dass sie einen großen Winkel mit n und n oder dem gleichbedeutenden g und i machen. wenn eine Biegung entstehen foll, und es wird leichter ein Rifs entstehen, als eine Drehung auf beiden Seiten. Bedenken wir, dass die einzelnen Theilchen der Körper nur fehr klein find, also viele Theilchen gedreht werden, indem nur zwei von einander reifeen, fo werden wir leicht einselien, warum solche Körper bei einer nicht geringen Härte gar leicht zerbrechen.

Die zurückstoseende Kraft von m auf h, und die daneben liegenden Punkte von gh, nimmt immer ab, je größer der VVinkel wird, den gh mit am macht, und hört auf, wenn der VVinkel ein rechter ist. Die VVirkung geschieht nämlich immer mehr in einer schiesen Richtung. Soll daher eine Biegung geschehen, so muße die VVirkung im ersten Augenblicke sark seyn, oder es muße ein rascher Stoße angewendet werden. Geschieht dieses nicht, so ersolgt entweder gar keine Biegung, oder eine von anderer Art, so nämlich, daß sich die Linie um a und b dreht. Auch die biegsamsten Körper sind nicht vollkommen biegsam. Stößet man rasch auf einen ausgestreckten Faden, so erhält er nur in der Mitte eine Biegung, geschieht ansel, d. Physik, B. 84, St. t. 3. 1826, St. 9.

es aber langsam, lo dreht ex fich nin seine beiden Buden.

Hierans lassen sich viele Enscheinungen erklären. welche selbst von ausgezeichneten Physikern missver-Randen find. Man legt auf ein Glas eine Scheibe oder ein Kartenblatt und darauf ein Stück Geld; man schlägt die Scheibe geschwind vom Glase weg, so fällt das Stück Geld in das Glas. Die meisten Physiker nehmen an, die Scheibe werde eher weggeschlagen, als fich die Bewegung dem Glase mittheilen könne. Aber wenn man die Scheibe langsam fortbewegt, dass anf ihr das Geld liegen bleibt, so ist es doch nur die Reibung, welche das Geld fortführt. Warum theilt sich die Bewegung beim raschen Schlage nicht mit, wie beim langsamen, da doch in beiden Fällen die Theilchen vermöge der Reibung in einander greisen? die wahre Erklärung liegt in dem Obigen: die hervorstehenden Spitzen werden beim raschen Schlage gebogen und die Körper gleiten übereinander weg. Eben so muss man die Erscheinung erklären, dah : Sand u. dgl. auf einen Teller gelegt, sich gegen die Seite hinbewegt, wo man an den Teller klopft. Nach der gewöhnlichen Erklärung bleibt Sand u. dgl. rulien und der Teller wird nur von der Stelle gerückt: ale ob es der Bewegung mehr Mühe mache, um die Echal zum Sande zu kommen, als gerade aus an das anderes Ende des Tellers. Hängt man eine dünne Stange ang einem Faden auf und stellt unten neben der Stangil ein Flaschehen, welches leicht umsällt, so wird beimes raschen Schlage gegen den obern Theil der Stange Fläselichen umgeworfen, wein es an der Seite Inka woller der Schlag kommt, beim langlamen, wenn res

Ą

auf der andern Seite sich besindet. So viel ist klar, im ersten Falle dreht sich das untere Ende der Stange, im zweiten nicht. Nach der gewöhnlichen Erklärung. wie sie Gehler in seinem Wörterbuche der Physik gieht, soll im ersten Falle bei der größern Geschwindigkeit die Bewegung sich nicht durch die Stange verbreiten, den Schwerpunkt in Ruhe lassen, und dadurch ein Drehen hervorgebracht werden, im zweiten nicht. Als ob beim Drehen nicht auch die Bewegung an das andere Ende der Stange kommen müßte! Der wahre Grund ist folgender: Beim raschen, mithin starken, Schlage wird der Faden gebogen; er giebt nach und verstattet dem obern Ende der Stange sich seitwärts zu bewegen, wodurch ein Drehen der Stange hervorgebracht wird, beim langsamen Schlage bleibt der Faden gespannt, und die ganze Stange bewegt sich um den Aufhängepunkt, also in der Richtung des Schlages ohne Drehen um den Mittelpunkt. Man lege die Stange auf eine Glas- oder Marmortafel, wo wenig Reibung ist, und stelle an das eine Ende derselben eine Kugel, so mag man schnell oder langsam an das andere Ende der Stange schlagen, immer wird ein Drehen erfolgen, und die Kugel diesem gemäs bewegt werden. Hieher gehört endlich der Versuch, welchen einst Winkler als einen Beweis der Gegenwirkung anführte: Wenn man eine schwere Kugel, welche auf einem Tische ruht, durch einen Zwirnsfaden fortziehen will, so mus dieses langlami geschehen, sonst zerreisst der Faden. Die Erklärang ist nach dem Obigen nicht schwer: Der Faden muss straff gezogen werden, ehe derselbe zerreist. Beim

18

ţ,

es

raschen, starken Zuge werden die querliegenden Fäden, welche die Verbindung der Längesäden machen, gebogen, die Längesäden können nun gedehnt und zerristen werden. Beim langsamen Zuge hingegen wird die Verbindung der Fäden an einander nicht ausgehoben, sie bleiben durch dieselbe besestigt, und vermögen die Kugel fortzuziehen.

Wir müssen folglich die Biegung, wobei der Körper sich um seine Endpunkte dreht, und also gespannt bleibt, gar wohl unterscheiden von der Biegung, wobei die beiden Enden des Körpers nicht aus der Stelle gebracht werden. Mit der ersten kann ein bedeutender Grad von Sprödigkeit vorhanden seyn (obwohl dieses nicht nothwendig ist), mit der letzten ist niemals Sprödigkeit verbunden. Ein Glassaden kann nur die Biegsamkeit der ersten Art haben, ein Zwirnsfaden hingegen ist dieser zweisachen Biegsamkeit stähig.

(Fortsetzung im nächsten Hest.)

III.

Ein merkwürdiger Blitzschlag;

V O D

Hrn. Hofrath G. W. Muncks zu Heidelberg.

Das gegenwärtige Jahr zeichnet sich sehr dadurch aus, dass vor dem Eintritte der stärksten, oder nur einer ungewöhnlichen, Hitze, nach einem im Ganzen kalten und unfreundlichen Frühlinge, an mehreren Orten, namentlich im mittleren Deutschland, fast beispiellos starke Gewitter die größten Verheerungen anrichteten, auf welche dann, ganz gegen die gewöhnliche Regel, eine anhaltende Warme folgte. Eins diefor Gowitter traf am 12. Mai das Gorxheimer Thal am Ausgange des Odenwaldes nach der Bergstrasse hin, und die begleitende Wasserfluth schwellte einen kleinen Waldbach zu einer unglanblichen Höhe an, wie in öffentlichen Blättern im Allgemeinen berichtet ift. Zugleich spaltete ein mächtiger Blitzstrahl einen mitten zwischen Kiefern und kleinem Gebüsche stehenden starken Eichbaum mit einer solchen mechanischen Gewalt, dass mir dieses Beispiel das stärkste scheint, was bisher beobachtet ist, und deswegen glaube ich mit der Bekanntmachung desselben den Physikern einen Gefallen zu erzeigen, denn die hierbei geäusserte Kraft des Wetterstrahles übertrifft sicher noch den ans England bekannt gemachten Fall, welcher in Geliler's Wörterbuche N. A. Th. I. p. 1030 erzählt ift. Die Nachricht von diesem Blitzschlage

durch den Herrn Dr. Batt in Weinheim, welcher auf alle auffallende Naturerscheinungen sehr ausmerksam ist, und mich daher nebst dem Herrn Geh. Rath v. Leonhard, dem Dr. Zimmermann aus Clausthal und einigen wissenschaftlichen Freunden bei einer Excursion nicht lange nach dem Ereignisse zu dem zerstörten Baume führte, wo wir die Spuren des merkwürdigen Blitzstrahles noch vollkommen deutlich sehen konnten. Ermüdet von einer längeren VV andes rung, beschränkt durch die Kürze der Zeit und ohne Messwerkzeuge, konnte ich die verschiedenen Dimensionen nicht scharf aufnehmen, allein ein gutes Augenmaß wird dieses zum Theil ersetzen, und ich kann daher die folgenden Angaben mindestens für nahe genau ausgeben.

Der getroffene Eichbaum stand an der Seite einer, um etwa 15 bis 20 Grade gegen den Horizont geneigten grünenden Bergebone zwischen schlanken Kiefern, welche meistens 4 bis 5 Z. par. im Durchmesser hatten, im Ganzen zwischen 3 bis 8 Z. im Durchmesfer wechfelten, ziemlich schlank gewachsen waren, und zwischen 20 bis 50 F. Höhe haben mochten. Er selbst hatte über den Wurzeln mehr als 3 par. F. im Durchmesser, schien völlig gesund gewesen zu seyng bis auf eine kurze Strecke über den Wurzeln, wo sich im abgeschlagenen Stamme eine schwarze Stelle als Folge einer anfangenden Zerstörung durch Verme dern zeigte, an den zerschlagenen Stücken habe ich indels nirgend eine Spur einer Aushöhlung finder können. Die Höhe des Stammes ließ sich nicht be stimmen, mag aber nach einigen Anzeigen etwan al bis 20 F. betragen haben. Oben hatte derselbe ei

Krone aus 3 ziemlich ein gleichseitiges Dreieck bildenden Aesten gehabt, deren Durchmesser am Stamme gegen 1,5 bis fast 2 F. betrugen. Der merkwürdige Blitzstrahl hatte, mitten zwischen diese drei Aeste sinfalirend, bless den Stamm getroffen, und als erste Probe seiner ungeheuern Gewalt die unversehrten Zweige so rein und absolut vom zerstörten Stamme getrenut, dass sie, der Schwere folgend, herabgefallen waren, und mit Beibehaltung ihrer ursprünglichen Richtung und ihres Abstandes von einander unten auf dem Stumpfe des zerstörten Stammes lagen. Letzteres gehört wohl ohne Zweisel unter die merkwürdigsten Erscheinungen, welche von dieser Art überall beobaclitet find. Alle drei Zweige waren nicht abgerislen oder abgespaltet, sondern mit Erhaltung der umgebenden Rinde do getrennt, als waren fie durch ein sehr sumpses Beil mit einem einzigen Hiebe abgetrennt. Die Trennungsflächen waren nicht eben, aber anoli-keinesweges so faserig, als man vermuthen sollte, sondern die Reste der zerrissenen Holzsalern hatten im Ganzen eine Länge von etwa 0,5 Z., die längsten von höchstens 2 Zoll.

So gering übrigens die Zerstörung dieser Zweige war, so surchtbar zeigte sie sich dagegen beim Stamme, denn man darf sagen, dass dieser eigentlich verschwunden war. Zuerst hatte der Blitz den ganzen Stamm seiner Rinde so gänzlich beraubt, dass ich nirgenid nur ein einziges Stück mit derselben bekleidet sinden konnte. Sie war in sehr kleine Stücke zerrissen und weit umhergeschlendert, und mag wol weise bis zum Tage unserer Besichtigung weisen, doch vermuthe ich diese

ren Stücke Holz noch ganz so lagen, wie der Herr Dr. Batt sie gleich nach der Zerstörung gefunden hatte, und dort der Holzmangel nicht so groß ist, dass man die Stücke der grünen Rinde aufzulesen versucht seyn sollte. Indess bemerke ich, dass wir bei weitem nicht den zehnten Theil der Rindenmasse zerstreut fanden, welche den Baum bekleidet hatte, und die größten Stücke hielten nicht mehr als höchstens 2 Fuß Länge und etwa 4 Zoll Breite.

Diesem Shulich war die Zerstörung, welche der Stamm selbst erlitten hatte. Im Allgemeinen war er durch den Blitz in eine Menge Stücke von ungleicher Größe zerspalten, und diese lagen nach allen Seiten umher zerstreut. Das größte dieser Stücke war etwa 7 F. lang, an der breitesten Stelle 15 Z. breit und 4 Z. Kleinere fanden sich in Menge, bis zu den kleinsten herab, und zahllose Splittern von 1 F. Länge und etwa 1 bis 4 Quadratzoll Querschnitt. Das genannte größte Stück war von der äußern Seite des Baumes; ein anderes, melir aus der Mitte gespalten, etwa 5 F. lang, 12 his 14 Z. breit und an der dicksten Stelle gegen 5 Z. dick, zeichnete sich durch viele, vielleicht an hundert Fasern aus, welche wie Seile von 1 bis 2 Linien Querschnitt durch den Blitz gleichsam herausgedreht oder wie mit einem Hohlmeisel in den Lange von etlichen Fußen bis auf wenige Zolle end der Masse gleichsam herausgestochen, an kleinen Fafern oder mit den Enden festlingen. Der Anblick derselben war uns in der That sehr überraschend. De Rest des Stammes über den Wurzeln bestand noch aus einzelnen Splittern, welche von etlichen Zolle bis etwa 2,5 F. Höhe, geringer Breite und Dicke, vos

and eine Art Umzaunung bildeten, innerhalb welcher die Enden der abgeschlagenen Zweige sich herabgesenkt hatten. Nirgend aber zeigte sich die mindeste Spur von Zündung oder Verkohlung, auch konnte ich in der Umgebung des Stammrestes keine Zeichen einer Zerstörung, eines Eindringens des Blizzes in die Erde, eines Auswersens des Erdreichs oder einer Trennung desselben von den VVurzeln wahrnehmen, soweit eine oberstächliche kurze Untersuchung hierüber ein Urtheil gestattet, obgleich die ansstehenden Stammreste gleichsalls bis auf den Boden von der Rinde entblösst waren. Der Blitzstrahl scheint also an der Oberstäche des Bodens sich über denselben ausgebreitet zu haben.

Zu dem Merkwürdigsten bei dieser ganzen Er-Ehreinung gehört die unglaubliche und im Einzelnen unbegreifliche Zerstreuung der zerschlagenen Stücke. Im Allgemeinen waren sie mit einer ganz anserordentlichen Gewalt auseinander geschleudert, und mussten demnach die umftehenden Kiefern treffen, deren einige geradezu abgeschlagen, zwei auch durch die herabfinkenden schweren Aeste niedergedrückt waren. Einige Stücke fanden wir indels so weit hingeworfen und hinter einer folchen Menge von Bäumen liegen, daß man vermöge der Stellung der letzteren nicht begreifen konnte, wie sie dahin gelangt find. Insbesondere war dieses bei einem Stücke der Fall, welches 4 bie 5 F. lang, 9 bis 12 Z. breit und fast 4 Z. dick, gerade bergaufwärte 56 meiner Schritte, also nahe 80 bis 90 F., entfernt lag, und nach der Richtung feiner Bahn, diese als gerade angenommen, mindestens 5 bi

4 Rume berührt haben mulete, an dehen übrigens keine Spur von Beschädigung zu bemerken war. Dass es ursprünglich dorthin geflogen, und nicht etwa nachher getragen sey, bezeugte der Hr. Dr. Batt, welcher es gleich anfangs dort gefunden hatte, und auserdem entschieden Wahrscheinlichkeitsgründe sehr bestimmt gegen ein solches Verschleppen. An ein Hinsliegen durch die Lust über die Spitzen der Banme weg möchte ich anter den obwaltenden Umftanden nicht denken, und kann mir die Sache daher nicht anders erklären, als wenn ich annehme, dass das Stück im Fliegen an die Baume gestossen habet aber dem Hindernisse etwa durch Drehung ausgewichamley, welches um so leichter anging, wenn man voraussetzt, dass es sich in lothrechter. Richtung seiner Langenfibern horizontal oder etwas aufwärts bewegte. beichter, obwohl keineswegs leicht erklärlich, ist die Bewegung eines zweiten, noch etwas größeren Stükkes, welches zwischen weit mehr Bänmen durch bis anf 75 meiner Schritte weit bergabwärts geworfen: war. Der Wald erstreckte sich von dort an noch bis etwa 30 Schritte, und granzte daselbst an eine Wiefe, auf welcher in weitzster Entfernung von etwa 200 Schritten das außerste Stack lag; indes hielt ich es nicht für der Mühe werth, auch dieles aufzusuchen, de sich ohnehin das Herabrollen auf dem freien Raume leicht erklären liefe, wenn die Stücke erst den Wege durch die Baume gefunden hatten. Ein Bruchstück von ziemlicher Größe war in einer Entfernung vom etwa 12 Schritten in den Zweigen eines Baumes hans gen geblieben, alle aber lagen so, dass sie nach Grüne den der Wahrscheinlichkeit auf ihre Lagerstätte durch.

VV ursbewegung geschleudert seyn musten; nur eine war in den einen Zweig des zerschlagenen Eichbaums wie eine Bank-in etwa 5 Fuss Höhe gelegt, und verschankte diesen Platz ohne Zweisel den Händen der Menschen.

Es ergiebt sich aus der mitgetheilten Erzählung, dass wir viele, und ich darf wohl sagen sehr viele Bruchstücke des zerschlagenen Baumes auffanden, allein im Allgemeinen fand auch hiebei das Nämliche Statt, als bei der Quantität der aufgefundenen Rinde. das heist, wir haben sicher nicht den fünsten, vielleicht nicht einmal den zehnten Theil der ganzen Masse anfgefunden, woraus der Baum bestanden haben mus; denn wenn man bedenkt, was für eine Menge Holz ein Baum von 3 Fuss Durchmesser und ich will annehmen nur 15 Fuss Höhe giebt, so war die Summe der von uns gesehenen Stücke hiergegen nur eine Kleinigkeit, und konnte von einem einzigen Pferde füglich fortgezogen werden, anstatt dass die drei Zweige sicher mehr als ein starkes Fuder für vier Pferde gegeben haben würden. Angenommen der Baum fey ganz hohl gewelen, wovon aber an keinem einzigen. der Stücke die mindeste Spur bemerkbar war, eben so wenig als von einem stattgefundenen Brande, so reichte die beobachtete Masse auch dann nicht hin, um einen hohlen Cylinder von der Art zu bilden, als der Baum gewesen seyn muste. Auserdem waren die Zweige insgesammt so gesund und kernfest, und zeugten in ihrem ganzen Aeusseren so unverkennbar von der Gesundheit des Baumes, welcher sie getragen hatte, und die gefundenen Stücke waren so kräftiges und frisch vegetirendes Holz, dass ich meinerseits nach al-

len diesen Kennzeichen den Baum nicht für einen halb vermoderten und stark ausgehöhlten halten kann. Obgleich daher dieser Fall zunächst nur wegen der ungeheuern mechanischen Gewalt Beachtung verdient, welche erfordert wurde, ich will nur lagen die drei Zweige der Krone in einem Nu so rein abzuschlagen, so kann man sich doch zugleich der Frage nicht erwehren, wo der Rest des Holzes und der Borke geblieben seyn mag. Niemand ist ein größerer Feind voreiliger Conjecturen und unbegründeter Hypothesen, als ich, auch liegt es sehr nahe anzunehmen, dass beides früher weggetragen, oder wohl eigentlicher weggefahren seyn könnte, ale selbst der Dr. Batt die Stelle zuerst besuchte, welcher übrigens bei unserm Besuche nach 14 Tagen noch alles, bis auf die erwähnte Bank, unverändert fand, weil der Baum im Dickicht des Waldes stand, wohin nicht gefahren werden konnte; allein jedes VVegnehmen der Stücke war durch nichts angezeigt, und bleibt immer höclist un wahrscheinlich. Meine aufgeworsene Frage liegt daher nicht so ganz entfernt, zumal da wir die Wirkung des Blitzes lange noch nicht hinlänglich kennen. Inzwischen würde auf mich dieser Umstand vielleicht keinen so auffallenden Eindruck gemacht haben, wenn mir nicht ein glaubhafter Mann, der Mechanikus Schubarth in Marburg, erzählt hätte, dass einst auf dem Schlosse daselbst ein Sparren durch den Blitzstrahl ohne Zündung gänzlich zerstört und völlig verschwunden sey. Dieses seltsame Factum liabe ich allezeit für Täuschung gehalten, und stets aus meinem Gedächtnisse zu vertilgen gesucht, um so lebendiger ist es aber bei mir wieder zum Vorschein gekommen, seitdem ich die beschriebene Zerstörung des Baumes gesehen habe, und mich in großer Verlegenheit befinde, das Verschwinden des größten Theiles desselben zu erklären. Sollte der Blitz wirklich di Kraft haben, solche Substanzen gänzlich zu zersetze and auf diese Art verschwinden zu machen? — Do wir wollen uns vor der Hand an die sicheren The fachen halten, das Ungewisse dagegen durch Beaching ahnlicher Fälle mit größerer Sicherheit zu t gründen fuchen. Muncke.

IV.

Noue Beiträge zur Kenntnife der Feuermeteore und der herabgefallenen Massen;

YOR

E. F. F. CHLADEL

Sechate Lieferung.

(Die erste Lieserung findet sich in B. 68. S. 329, die zweite B. 71, S. 339, die dritte B. 75. S. 229, die vierte B. 78. S. 51 and die fünste B. 82. S. 21 und B. 82. S. 181.)

I. Nachträge zu den Verzeichnissen berabgefallener Stein- und Eisenmassen.

Im Jahre 481 ward in Afrika (ohne nähere Bestimmung der Gegend) der Himmel mit dunkeln VVolken (wahrscheinlich Rauch - und Dampswolken eines Meteors) bedeckt, und es sielen senrige Steine, welche an der Erde Spuren des Brandes zurückließen, nach den Anales y memorias cronologicas por el Doctor Don Martin Carrillo, Abbad de Montaragon, (Saragossa, 1620) S. 112.

? 1642, ungefähr um die Mitte des Decembers, mag wohl bei Ofen Eisen herabgefallen seyn, nach einem sehr consusen Bericht in Theatr. Europ. t. IV. p. 299 und in den Bresslauer Sammlungen, 119. Versuch, S. 379, nach welchem es am 12. December soll geschehen seyn. Etliche Tage zuvor (wahrscheinlich kurz zuvor, wenn es nicht zwei ganz verschiedene Ereignisse gewesen sind) sind zwischen Gran und Osen des Mittage 5 Feuerkugeln zersprungen (die wohl Stücke einer früher zersprungenen größeren Masse mögen ge-

wesert seyn), mit krachendem Getose, wie Karthaunen, werauf man drei Stunden lang (welches wohl nur einige Minuten lang wird gewesen seyn) vielen Larmon, wie mit Trompeten und Trommeln gehört hat (womit mehrmals das auf die Explosionen folgende Getöse ist verglichen worden). Am folgenden Tage (welches wohl sogleich nach der Erscheinung des Meteors wird gewesen seyn) habe es in Ofen soviel Blei und Zinn (! wahrscheinlich weiches Eisen, das man dafür gehalten haben mag) geregnet, dass es die Türken in Schüsseln gesammelt, und ihrem Bassa zum Besehen vorgetragen haben. (In meinem Buche habe ich es zwar S. 100 unter den Feuermeteoren erwähnt. aber im 4ten Abschnitte, wo von Niederfällen die Rede ist, ich weiß nicht, durch welches Versehen, es zu erwähnen unterlassen, mus es also hier nachholen.)

1704, am Weihnachtstage, also den 25. December, um 5 Uhr ereignete sich in der Gegend von Barcelona ein Meteorsteinfall, der in den Anales de Cataluna por Don Narciso Feliu de la Peña y Farell. (Barcelona 1709) libr. XXII. cap. 14 gut beschrieben Die Feuerkugel ward in ganz Catalonien gesehen; ste erschien wie eine Bombe, anfange außerlich dunkel, ward immer heller, und übertraf endlich an Glanz' das Sonnenlicht; sie entzündete sich (vermuthlich von Barcelona aus gesehen) zwischen O und S, bewegter sich nach VV, und endete zwischen N und VV, siel! auf die Erde, liese einen breiten Streisen von Rauch! nach, wie eine Wolke, die fich nach und nach zerstreute, und machte schreckliches, lange anhaltendes! Getöle wie Kanonen- und Musketenseuer; an einigen Stellen fielen große Steine nieder, die auswendig

schwarz, inwendig grau waren. (Da in dem Berichte nichts von metallischen Theilen im Innern gesagt ist, so läset sich mit VVahrscheinlichkeit vermuthen, dass die Steine denen von Stannern, Jonzac, Juvenac, u. s. w. mögen ähnlich gewesen seyn, welche kein Gediegerteisen und kein Nickel enthalten.)

Im Monthly magazine Vol. 37, vom 1. Jul. 1824, p. 553 wird gemeldet, im letztern Calcutta Journal rede M. R. Tytler von zwei Steinen, die neuerlich bei Futtypoore gefallen find; einer war ein Stück eines größeren, und sie sind unregelmässig gestaltet ge-In dem angeführten Blatte wird es aus ganzlicher Unkunde einem Vulkan zugeschrieben, welches aber berichtigt, und mit Recht für absurd erklärt wird! (Dieser Meteorsteinfall ist wahrscheinlich derselbes welcher fich nach Tilloch's philos. magazine Vol. 37. p. 236 in Ostindien bei Shabad, nicht weit von Futty Ghur, ungefähr in der Mitte des Juli 1810 ereignet, hat, und wobei durch das Meteor sehr viel Schaden ift angerichtet worden. Dieses Ereigniss habe ich schou in meinem Buche, S. 292, erwähnt. Mir scheint übrigens Futtypoore mit Futty Ghur, wie es dort heist, einerlei zu seyn, und ich halte, nach der Analogie mit vielen andern sich so endenden Namen ostindischer Orte Futtypoore für richtiger, und es mag bei der andern Benennung wohl ein Schreib- oder Druckfehler vorgefallen seyn.)

Ueber den Meteorsteinfall 1825 den 10. Februar, Mittags zwischen 12 und 1 Uhr bei Nanjemoy in Maryland sinden sich weitere Nachrichten in Silliman's American Journal. Vol. IX. No. 2. S. 351 u. s. und Vol. X. No. 1. 6. 151 und aus diesem in Schweigger's

Jahrbuch der Chemie und Phyfik, N. R. Bd. 16. St 396 f. Die Nachrichten haben Dr. Sam. Carver und Capitan VV. D. Harrison, welcher letztere Augenzeuge war, dem Professor Silliman mitgetheilt. Man hörte in der Gegend von Nanjemoy eine starke Explohon, wie ein Kanonenschufs, und hernach ein lautes fausendes Geräusch in der Richtung von NVV nach. 80 fortgehend, parallel mit dem Potowmak Fluffer Es ward in einem Umkreise von wohl 50 engl. Quadratmeilen gehört, und Alle glaubten es über ihren Köpfen zu hören. In einer Entfernung von ungefähr 25 engl. Meilen von dem Orte des Niederfalles ward eine Erschütterung gespürt, wie von einem Erdbeben. Cap. Harrison fall den Meteorstein etwa 15 Sekunden nach der Explosion auf seine Pflanzung niederfallen. Er hatte 22 bis 24 Zoll tief unter die Oberfläche der Erde eingeschlagen, war noch warm, zeigte einen starken Schwefelgeruch, und wog 16 Pfund. Man hat keine Feuererscheinung gesehen (ohne Zweifel wegen des hellen Sonnenlichts bei der heitern Witterung. und weil man nicht just die Augen nach der Stelle des Meteore gerichtet hatte). Ein Stück ward von Chile ton chemisch untersucht; es wog 228 Gran, und zeigte ein specifisches Gewicht von 3,66. Nach Wegnalime der äußern Rinde ward das Stück grob gepulvert, und die von dem Magnet anziehbaren Theile, welche 40. Gran betrugen, wurden von der andern abgesondert, und von den einen sowoll wie von den anderen 25 Grän zur Analyse verwendet. Die nicht vom Magnet angezogenen Theile gaben Eifenoxyd 6,15; Nickeloxyd 0,80; Kiefelerde 14,90; Magnefia 2,60; Kalk 0,45; Thomerde 0,05; Schwefel 1,27;

26,12. Die vom Magnet angezogenen Theile gaben Eilenoxyd 24,00; Nickeloxyd 1,25; Kielelerde, Magnelia, Kalk und Thonerde 3,46; Schwefel eine Spur,
sufammen 28,71, wo der Ueberschuss, wie gewöhnlich, von der Oxydation herrührte. Von Chrom war
keine Spur zu entdecken. Von der physischen Beschreibung sowohl der sehr rissigen Rinde, als des Innern erwähne ich hier nichts weiter, weil alles ungefähr eben so ist, wie bei den bekanntern Nickel und
viel Gediegeneisen enthaltenden Meteorsteinen.

1825, den 12. Mai, will man zu Bayden in Wiltshire in England eine Eisenmasse haben herabfallen sehen. (Weitere Nachrichten find nicht vorhanden.) Die von Herrn Joyce, einem der vorzüglichsten Londner Mineralienhandler, gekaufte Masse ist im Besitz des Herrn Schwickard, eines jungen Hüttenmannes vom Harz, welcher gegenwärtig in Mexico lebt. Er zeigte sie vor einigen Monaten dem Herrn Oberbergrath und Professor Nöggerath in Bonn; dieser, welcher die Güte geliabt liat, mir die Nachricht mitzutheilen, sah sie nur einige Augenblicke, und konnte sie nicht näher untersuchen. Sie war von der Größe einer Faust, fast vollkommen kugelförmig; die Oberfläche war mit fehr schönen octgedrischen oft in einander gedrängten Krystallen um und um bedeckt, in der Art, wie die gewöhnlichen Strahlkieskugeln. Die Krystalle waren größtentheils über einen halben Zoll gross, von außen matt, und schwarz, wie Magneteisenstein; eine angeseilte Stelle zeigte sich in Glanz und Farbe ganz wie Meteoreisen. Auf die Magnetnadel wirkte es fehr ftark.

? 1826, den 15. Februar sah man (wie gemeldet wird) bei Bonnenuntergange NWlich von Lugano (in dem füdlichsten Thèile der italienischen Schweiz) ein leuchtendes Meteor, das fich über die Thäler des Monte Cenere erhob, dann sich plötzlich niederwärts liess, und mit einem solchen Knalle zerplatzte, dass de ganze Thal von Lugano bebte. Meteorsteine, die es bei seinem Falle ausschleuderte, verbreiteten sich auf eine halbe Stunde weit. Eine Dorfkirche, die in beträchtlicher Entfernung stand, ward so erschüttert, dass die Leuchter vom Altare fielen. (An der Richtigkeit diefer in der Frankfurter Ober Post Amts Zeitung No. 92 vom 2. April 1826, aus welcher Quelle, weiss ich nicht, mitgetheilten Nachricht glaube ich noch zweifeln zu müssen, da ich weder in der Gazzetta di Milano, noch in der Zürcher Zeitung, die doch am ersten etwas davon hätten mittheilen können, noch sonst in einer italienischen, französischen oder deutschen Zeitschrift etwas davon finden konnte; da auch Personen, die sich bemüht haben, aus der Schweiz etwas von den Steinen und von weitern Nachrichten zu erhalten, bis jetzt weder das eine, noch das andere erhalten haben. Uebrigens haben wir schon so manche Lügenberichte von angeblichen Meteorsteinfällen erhalten, dass man wohl Anstand nehmen mus, anonyme Nachrichten bis auf weitere Bestätigung sogleich für wahr zu halten.)

U. Ueber Gediegeneisenmassen, die auch für meteorisch zu halten sind.

In Silliman's American Journal of science, Vol. 8, Aug. 1824. p. 218 finden fich viele weitere Nachrich-

Annalen B. 68. S. 343 und B. 82. S. 34 von mir erwähnten Eisenmasse aus Louisiana, welche im Besitze des Obersten Gibbs war, der sie in der Sammlung der historischen Gesellschaft zu New York niedergelegt hat, wie auch noch von zwei andern, die sich noch dort besinden, und schon früher ein Gegenstand der Aufmerksamkeit der Indier gewesen sind.

Von der nicht weit von Bitburg vormals gefundenen ungefähr 3400 Pfund schweren Eisenmasse, über welche ich in meinem Buche S. 353 und hernach in diesen Annalen B. 68. S. 342 und B. 82. S. 33 und 34 mehr gesagt habe, und welche aus Unkunde war eingeschmolzen worden, habe ich doch noch ein kleines Stückchen im natürlichen Zustande aus der Sammlung der Gesellschaft für nützliche Forschungen zu Trier durch die gütige Verwendung des Herrn Steininger. Oberlehrers der Physik und Mathematik in Trier, erhalten (welcher durch viele geognostische Forschungen in den Rheingegenden u. s. w. sich wohlverdient gemacht hat). Es ist etwas porös und krystallinisch, und scheint mir mit dem Meteoreisen aus Columbien die meiste Aehnlichkeit zu haben. Weitere Nachrichten von Herrn Steininger, nebst beigefügten Bemerkungen von Herrn Ob. Bergrath und Prof. Nöggerath und von mir, finden sich in Schweigger's Journal für Chemie N. R. Bd. 16. S. 384.

Ueber das Gediegeneisen in Mexico, bei Jiquipilco oder Xiquipilco *) 10 leguas nordostlich von Tolu-

^{*)} Diefes unterscheidet sich nur durch eine weichere oder härtere

ca, hatte ich aus der Gazeta de Mexico einige Nachrichten in meinem Buche Ueber Feuermeteore u. s. w. S. 338 mitgetheilt. Nun hatte Herr Stein, Hauptagent des deutsch-amerikanischen Bergwerksvereine, aus Mexico am 25. April 1825 ein Stück von diesem Eisen an Herrn Ob. Bergrath und Professor Nöggerath in Bonn überschickt, welcher, zufolge seiner mir aus mehreren Erfahrungen bekannten Gefälligkeit, etwas davon hat absägen und mir zukommen lassen, und auch weitere Nachrichten davon in einem an mich gerichteten Schreiben im Journal der Chemie von Schweigger, N. R. Bd. 17. S. 74 f. mitgetheilt hat. An meinem Stücke zeigen sich die Widmanstädtischen Figuren auch so, wie Herr Ob. Bg. R. Nöggerath sie beschreibt, nämlich mit unregelmäseigen Streifen oder Durchgängen, die sich vorzüglich nur nach zwei Richtungen ziemlich rechtwinklig durchschneiden, welches sich bei anderen Meteoreisen mehr nach drei Richtungen zeigt. Da in dem Stücke, welches sich in dem kaiserlichen Naturalienkabinet zu Wien befindet, die Streifen sich auch nur meist nach zwei Richtungen durchschneiden, so finde ich auch mit Hrn. O.B.R. Nöggerath wahrscheinlicher, dass es von Jiquipilco, als dass es von Zacatecas seyn möge.

Hr. Prof. John zeigt in dem Bulletin des sciences phys. v. Férussac, Août 1826, S. 146 an, dass er in dem Gediegeneisen von Bitburg und von Lénarto auch eine Spur von Selen gefunden habe.

Aussprache desselben Gutturals, so wie man auch jetzt ehen sowohl Mejico als Mexico schreibt.

III. Beiträge zu den Nachrichten von herabgefallenen Substanzen, die von Meteorsteinen und Gediegeneisen verschieden sind.

1822, den 22. Januar ward in 23° N. B. und 21° 20' Länge von Greenwich an einem russischen Schiffe, 275 Seemeilen von Afrika entsernt, Segel und Tauwerk mit einem rothbraunen und ockerartigen Staube bedeckt. Es schienen lauter lange Streisen von Körnern zu seyn, die sich zu berühren schienen. Auf der Seite des Windes, der von NO kam, war es sichtbar, auf der entgegengesetzten nicht. Der Staub war sein anzusühlen, und färbte die Haut roth. Ann. de Chimie, t. XXX. p. 430.

1825, den 19. Januar befand sich das nach London zurückkehrende Schiff Clyde unter 10° 40′ N. B. und 27° 41′ westl. Länge etwa 600 englische Meilen von der Küste. Des Morgens waren die Segel mit einem braunen, und wie das Mikroskop zeigte, äuserst seinen Sande bedeckt. Da Nachmittags um 2 Uhr einige Segel eingezogen wurden, bemerkte man, so wie der Wind sie gegen den Mast schlug, ganze Staubwolken. (Da hätte man doch etwas von dem Staube für chemische Untersuchung sammeln sollen!) Der Wind war ONO. Gentlemans magazine, März 1825. Ann. de Chimie, t. XXX. p. 430.

Der in meinem Buche S. 367 schon erwähnte sogenannte Blutregen 1643 zu Vaihingen an der Enz, und zu Weinsberg, wird auch im Theatr. Europ. t. IV. gemeldet, und zwar soll es am 20. Februar geschellen seyn. Dasselbe soll sich auch am 26. Februar 1641 zu Alzheim in der Pfalz, und im Januar 1643 bei Studen ereignet haben.

Von dem bekannten Staubniederfalle 1813, am 14. März in Calabrien, und von der Analyse desselben giebt Sementini (wie ich aus dem Bulletin des sciences mathématiques et physiques von Férussac, Août 1826, S. 144 erselle) in den Schristen der Akademie der VVissenschaften zu Neapel im 2ten Theile des ersten Bandes S. 281 Nachrichten, welche aber dieselben sind, die ich schon aus andern Quellen in meinem Buche Ueber Feuermeteore und herabgefallene Massen, so wie auch in diesen Annalen mitgetheilt habe. Ich halte für nöthig, dieses zu bemerken, damit nicht etwa Jemand, wie schon mehrmals geschehen, etwas schon längst von mir Erwähntes wieder als etwas Neues und noch Unbekanntes zum Vorschein bringe.

IV. Beiträge zu den Nachrichten von Feuermeteoren.

1637, am 3. October, bei Tagesanbruch, in Frankreich eine von mir und von Andern noch nicht erwähnte große Feuerkugel, kam von NO40, ging
nach OSO, und ward gesehen im Contat, Dauphiné,
Lionnois u. s. w. Nach einem Manuscript vom Canonicus Jacques de Banes, gemeldet in der Corrésp.
astron. par M. de Zach, t. XIII. cah. 5. p. 457.

eine sehr helle Feuerkugel, erschien zuerst unter der Achsel des Bootes gegen den großen Bären zu, in Gestalt eines kleinen Sternes, ward hernach groß wie der Mond, ging niederwärts, und ward an mehreren Orsten in Sachsen, wie auch in Cassel, Halberstadt, u. s. w. geselnen. Theatr. Europ. t. XII. p. 619. Unter vielen dort gemeldeten bemerke ich nur diese, weil sie besler beobschtet ist.

1820, den 9. December um 1 Uhr nach Mitternacht, zu Tumea in der Mongolei ein ungewöhnliches Knallen in der Luft mit Donnerschlägen, nebst plötzlicher Helligkeit, wie am Tage (ohne Zweisel zu Folge eines Feuermeteors, das man wegen trüber Witterung nicht genauer mochte haben sehen können). Reise nach China durch die Mongolei, von Timkowsty, deutsch durch Schmidt, 1. Th. Cap. 8.

Ueber die 1823 am 6. April um 10 Uhr Abends zu Berlin gesehene Feuerkugel, welche aus Bode's astronomischem Jahrbuche auf 1827 S. 149 schon von mir in diesen Annalen B. 82 (1826. St. 2.) S. 164 erwähnt. ist, hat Herr Justizrath Hindersin zu Neustadt Eberswalde mir weitere Nachrichten gefälligst mitgetheilt, die er schon früher an den bald darauf verstorbenen Prof. Gilbert überschickt hatte. Er ging Sonntags den 6. April 1823 Abends von dem dortigen Kupferhammer bei milder Luft und wolkenfreiem klar gestirnten Himmel in Gesellschaft zweier Damen nach der Stadt zurück. Gleich anfangs bemerkten sie, dals es tief in NVV schwach wetterleuchtete (vermuthlich nur zufolge des entfernten Meteors). Dieses ward nach und nach stärker, bis sie aus der Waldung auf die freie Anhöhe vor der Stadt kamen, wo sie denn am NVV lichen Horizont eine VVolke (wahrscheinlich nur von dem Dampfe und Rauche des Meteors) sahen, ans welcher es stark blitzte, und zugleich sahen sie eine Feuerkugel, welche über ihnen ungefähr von SO nach NVV schwebte (also, da man sie in Berlin nach NO gesehen hat, woll, so wie viele andere Feuer-Sie erkugeln, mag Bogensprünge gemacht haben). schien völlig rund, mit lebhast glänzendem röthlich

gelben mit wenig Blau gemischtem Lichte, welches bei der Fortbewegung zugleich mit dem Umfange der Kugel abnahm. Diese verschwand-zuletzt, ohne dass ein Zerplatzen oder Zerstieben zu bemerken war, und es schien, als ob sie in sich selbst verzehrt würde. Die Erscheinung dauerte 3 bis 4 Sekunden, und liese ungefähr eben so lange einen hellen weiselich schimmernden, an der SOseite etwas schmälern und schwächern Lichtstreifen nach, der sich in gerader Linie von dem letzten Sterne im Schwanze des großen Baren (Benetnasch) bei dem kleinen Bären südlich vorbei bis so weit erstreckte, dass, eine gerade Linie von dem Polarsterne auf den Endpunkt des Lichtstreisens gedacht, diese Linie mit dem Lichtstreisen einen rechten Winkel bildete. Der Zeitpunkt des Meteors war nach dortiger Uhr höchstens 5 Minuten über 10 Uhr. Die eine Begleiterin des Hrn. Beobachters wollte einige Sekunden nach dem Verschwinden der Feuerkugel noch während der Beobachtung des Lichtstreifens einen sehr entfernten dumpfen Schall, wie von dem Falle eines Körpers (vielleicht von einem frühern Ausbruche oder einer Bewegung des Meteors, als es näher über ihnen war) gehört haben, war aber der Sache nicht recht gewise; die Andern haben nichts gehört. Es wäre zu wünschen, dass noch aus andern Gegenden ähnliche Beobachtungen desselben Meteors mitgetheilt würden, damit die wahre Bahn, die Höhe u. s. w. daraus berechnet werden könnte.

1825, den 6. December, Nachmittags zwischen 4 und 5 Uhr sah Herr Graf von Beust, Ob. Berg-Hauptmann in Bonn, eine von N nach S gehende

Feuerkugel auf dem Wege zwischen Mastricht und

1825, den 10. September, um 9½ Uhr Abends bei Liancourt, Dép. de l'Oise, eine Feuerkugel, elliptisch, ungesähr von der Größe des Vollmondes, zog einen langen Schweif nach sich, ging von NVV nach SO, schien sich unter einem VVinkel von ungesähr 35° zu senken. Das Licht war glänzend weise. Aus einem Berichte des Duc de la Rochesoucauld in Ann. de Chimie, t. XXX. Dec. 1825. p. 415.

1825, den 9. November, Abends 5 Uhr eine an mehreren Orten des Pilsner Kreises in Böhmen gesehene Feuerkugel, sprühte Funken, ging von NVV nach 80, verlosch nach einer VVeile, wie eine Rakete. Herr Paul, Direktor der (dem sehr verehrungswürdigen Herrn Grasen Caspar von Sternberg zugehörenden) Herrschaft Radnitz, hörte dabei ein rollendes Getöse. Kastner's Archiv für Naturkunde, B. 8. H. 2: S. 243.

1825, den 14. November, um 8 Uhr Abends, ein sehr glänzendes Feuermeteor, zu Leith in Schottland gesehen, ging sehr schnell von O nach VV, durchlief immer in derselben Richtung einen Bogen von ungesähr 25°, und machte im Zenith eine Explosion, wie eine Rakete. Der Lichtschweif war noch 2 Minuten lang sichtbar. Beobachtet von Coldstream in Leith. Edinburgh lournal of Science, No. IX. Jun. 1826. p. 91.

Annal. de Chimie, t. XXX. p. 415.

1826, den 14. Februar, um 7 Uhr 50 Minuten, Morgens, zu Campo de Criptana in La Mancha eine fehr große Feuerkugel, in Gestalt eines umgekehrten Kruges; sie kam in schräger Richtung von VV nach N herab, und lies eine große Rauchwolke hinter sich zurück. Das Licht war äußerst hell, und in einiger Höhe (wenn es heißt: 40 Varas oder spanische Ellen, so ist nichts damit gesagt) verschwand es. Jeder war geneigt zu glauben, dass das Meteor in dem Bezirke, wo er war, herabgesallen sey (wie östers eine solche optische Täuschung bei Feuermeteoren Statt gesunden hat), ob es gleich auf dem Wege von Quintanas (wohl auch nur dem Anscheine nach) wirklich herabsiel. Aus der Zeitung von Madrid in der Franksurter Ober Post Amte Zeitung 1826, No. 69.

1826, den 14. April zwischen Paisley und Glasgow in Schottland eine Feuerkugel, ansangs (scheinbar) stillstehend, sehr hell, warf silberweisse Funken,
ging horizontal von N nach S. Edinburgh Journal
of Science, No. 8. April 1826. p. 378. VVird einem
elektrischen Princip zugeschrieben, (!) welches man
doch wohl jetzt besser wissen könnte und Tollte.

berg aus grauen Wolken, welche schon lange wetterleuchteten (welches ebensowohl zusolge des Fenermeteors, als eines Gewitters kann geschehen seyn), plötzlich einen großen Fenerballen gegen VV herausfahren
und fortrollen (woraus auf eine Axendrehung, die
auch schon mehrmals beobachtet worden, zu schliesen ist). Ungesähr 10 Sekunden lang wurden Gebäude und die Gegend am Neckar außerordentlich hell
beleuchtet. Aus Zeitungen, unter andern der Berliner Haude und Spenerschen, No. 188. vom 14. Aug. 1826.

1826, den 29. Juli, um 2½ Uhr Morgens, ward in Catalonien, auf dem VVege zwischen Varcla und Florido, von dem Condukteur und Postillion des Postwa-

gens, welche es vor den öffentlichen Autoritäten ausgesagt haben, bei heiterem Himmel und Mondschein
auf einmal eine blitzartige Helligkeit bemerkt, die von
NVV gekommen war, und über 2 Minuten, anfange
zunehmend, hernach abnehmend, fortdauerte, und
wodurch das Mondlicht ganz verdunkelt ward. Die
Pferde standen still und senkten die Köpse zur Erde
nieder, bis es vorüber war. Es ward kein Getöse gehört, aber einige einzelne Stösse von heisser Lust verspürt (wovon mehr Beispiele bei Feuermeteoren, allem Ansehen nach durch VVärmeentwicklung vermöge
der Compression der Lust, vorhanden sind). Aus der
Zeitung von Barcelona im Journal du Commerce vom
20. Sept. 1826.

1826, den 3. August, um 5 Uhr Abends, sah man zu Frankenstein (in Schlesien) bei Tageslicht eine Feuerkugel von Vollmondsgröße in einer Höhe von 20° von SVV nach NO gehen. Hertha B.5. H.3. S. 223.

An demfelben Tage, Abends gegen 10½ Uhr, sah man in der Gegend um Leipzig (bei Lütschena) eine Fenerkugel, die durch das Zenith von ONO nach VVSVV ging. Sie ward in einer Höhe von etwa 60° sichtbar, und verschwand in einer Höhe von ungesähr. 20°. Sie zog einen 20° bis 25° langen Schweif nach sich. Das Licht der Kugel war weis und stark gläuzend; der Schweif von derselben Farbe; er zeigte keine schwinden der Kugel noch einige Augenblicke sichtbar. Die Dauer der ganzen Erscheinung betrug kaum 2 Sekunden. Der Himmel war völlig wolkenleer. Mehrere Sternschnuppen waren in derselben Gegend und in ähnlicher Richtung vorausgegangen; andere

folgten in verschiedenen Richtungen und Zeitabständen nach. (Mitgetheilt von Herrn Doctor Schulz in Halle.

1826, den 8. August, zu Odenfee eine Fenerkugel von der scheinbaren Größe des Vollmondes. Hamburger Correspondent, No. 132, vom 19. August.

1826, den 11. August, gegen 4 Uhr Nachmittags. zeigte fich bei Halle am füdlichen Himmel, in einer Höhe von 40° bis 50° eine, ungeachtet des hellen Mond-Cheins, felir stark glänzende Feuerkugel von weißem Lichte. Sie ward zwischen zwei Wolken sichtbar, welche weder den Anfang noch das Ende der Erscheinung beobachten ließen. Die Bewegung ging scheinbar senkrecht herunter, und war nicht schnell. Der Himmelwar wolkig, und nach der Westseite war ein Gewitter.

1826, den 4. September, um 8 Uhr Abends, bei Halle eine Fenerkugel bei völlig heiterem Himmel. ward von der Weintraube aus bei Halle gesehen. Sie ward fichtbar bei dem Sterne Scheat (1) des Pegalus. and ging in einer scheinbar geraden Richtung ungefahr bis zum Fomahaut oder a des füdlichen Fisches. Das Licht war weiß, schien aber bald gelblich zu werden. Die Kugel zog einen weißen Schweif nach sich. fast lo lang, als die ganze fichtbaro Balin. Die Erscheinung dauerte noch keine volle Sekunde.

1826, den 6. September, um 10 Uhr Abends, eine Feuerkugel zwischen Halle und Könnern, unfern des Posthorns, geselien, am westlichen Himmel. gute Minute darauf ward ein Knall aus der Gegend der Erscheinung gehört. Weitere Nachrichten find micht vorhanden. (Die drei letztern Nachrichten findvon Herrn Doctor Schulz in Halle mitgetheilt.)

1826, den 13. September, um 51 Uhr Morgens, zu Bordeaux ein Feuermeteor, kam von O, ging nach SVV, verbreitete, ungeachtet der Helligkeit des Tages. viel Licht. Man würde es für eine funkenwerfende, Rakete gehalten haben, wenn es nicht von oben herabgekommen wäre. Journal du Commerce, und Conelitutionnel vom 18, Sept. 1826.

Es scheint, als ob solche Meteore seit ein Paar Monaten lich wieder etwas hänfiger zu zeigen anfingen, wie ich denn auch an einigen Abenden des Au-

gults viele Sternschunppen bemerkt habe.

Chladni.

V.

Ueber die Krystallisation des Kupservitriols, nebstallgemeinen Bemerkungen über das ein- und eingliedrige oder tetartoprismatische System;

YOD

A. F. KUPFFER, Professor zu Kafan.

Unter allen Krystallsormen, die mit so mannichsaltiger Ausbildung in der unorganischen VVelt austreten, sind diejenigen, die wir unter dem Namen des ein- und eingliedrigen Systems nach VV eise, oder des prismatischen Systems mit tetartoprismatischen Combinationen, nach Mohs, begreisen, und denen Haüy ein unregelmäsiges Parallelepiped zur Grundsorm giebt, am wenigsten bearbeitet worden. Diese Formen kommen selten vor, genaue Messungen ihrer Winkel sind schwierig, und der Zusammenhang, der unter den VVinkeln Statt sindet, ist hier verwickelter als irgendwo, indem die Natur bei ihnen die einsachen Gesetze der Symmetrie ganz ausgegeben zu haben scheint.

Alle krystallographischen Theorien drehen sich um zwei Hanptpunkte, um die VVahl der Grundsormen, und um die Ableitung der secundaren Flächen ans denselben. Dabei darf das Grundgesetz aller krystallinischen Bildung nicht ans den Augen verloren werden, dass nämlich die secundaren Flächen die Seitenlinien der Grundsorm in rationalen Verhältnissen schneiden. Dieser Grundsatz ist zuerst von Hany an der Natur selbst erwiesen worden, und hat bis jetzt

keinen Widerspruch gefunden. Hany ist auch der Einzige gewesen, der eine Erklärung dieser merkwürdigen Erscheinung gegeben hat, die von den Anhängern der Atomistik allerdings für richtig gehalten werden mase, weil sie die Erscheinung vollständig erklärt. Alle späteren krystallographischen Theorien, mit wie vielem Scharssinn sie auch entwickelt, und wie sehr sie auch das krystallographische Studium klarer und deshalb zugänglicher gemacht haben mögen, sind doch nur Ansichten, die diesen von Hauy erwiesenen Grundsatz schon stillschweigend in sich sassen, und keineswege dazu dienen sollen, ihn von Neuem zu beweisen, sondern ihn durch neue Beobachtungen zu bestätigen.

Hauy folgt bei der Wahl seiner Grundformen dem blättrigen Bruche, ohne jedoch, in den Fällen, wo der Blätterdurchgänge zu viele oder zu wenige sind, um eine einfaclie Form begrenzen zu können, von dem Vorwurf der Willkührlichkeit ganz freigesprochen werden zu können. Seine Grundformen find so beschaffen, dass entweder alle Flächen zu drei oder vier sich in zwei entgegengesetzten Punkten der Axe vereinigen, oder dass vier oder sechs Flächen der Axe parallel gehen, und von zwei andern, die wieder untereinander parallel find, durchschnitten werden. Zu der eisten Abtheilung gehören das Rhomboëder, und die verschiedenen Octaëder: bei ihnen braucht man nur einen oder mehrere Winkel zu wissen, um Die zweite alle übrigen Stücke berechnen zu können. Abtheilung begreift die verschiedenen Prismen, bei denen man das Verhältnis der Längen der Seiten wissen mus, um ihre übrigen Stücke zu berechnen.

Nun hat aber Hauy zugleich gezeigt, dals, wenn man den blättrigen Bruch einen Augenblick aus der Acht lassen will, man für jedes Prisma ein Octaëder, und für jedes Octaëder ein Prisma als Grundform substituiren, für das regelmässige sechsseitige Prisma aber ein Rhomboëder oder ein Dihexaëder setzen kann. So bleibt es unserer Wahl freigestellt, überall ein Octaëder oder Rhomboëder, oder überall ein Prisma als Grundform anzuerkennen; und man sielit, wie einfach dann die Lehre von den Grundformen wird. Die Wahl zwischen dem Octaëder und Prisma ist nicht schwer. Die Natur beobachtet bei der Bildung der Krystalle nur die Verhältnisse der Winkel, nicht aber die Verhältnisse der Seiten, so dass man die ersten unmittelbar aus der Beobachtung schöpfen kann, während man die letztern erst aus den ersteren berechnen' muss. Aus diesem Grunde wird das Octaëder, bei welchem man nur die Winkel anzugeben braucht, um es vollkommen zu bestimmen, immer den Vorzug behalten, und es ist nur der unvollkommnen Hauyschen Rechnungsmethode, die immer gezwungen ist, auf Dimensionen zurückzugehen, zuzuschreiben, dass die Octaëder nicht schon längst die Prismen aus der Zahl der Grundformen verdrängt haben.

So reduciren sich alle Krystallbildungen auf zwei Grundsormen, das Rhomboëder und das Octaëder. Diese Ansicht haben Weiss und Mohs zuerst aufgestellt. Der Unterschied der Grundansichten dieser beiden großen Krystallographen Deutschlands zeigt sich erst in der Behandlung des zwei- und eingliedrigen Systems oder des prismatischen Systems mit hemiprismatischen Combinationen.

Hauy hat für dieses System, das Weise mit einem eignen Namen belegt hat, das zwei- und eingliedrige System, zwei Grundformen aufgeführt, nämlich das schiefe Prisma mit rhombischer oder rectangulärer Basis, und das gerade Prisma mit rhomboïdischer Basis. Obgleich das gerade Prisma mit rhomboïdischer Basis, wenn man eine seiner Seitenstachen zur Basis macht, zu einem schiefen Prisma mit rectangulärer Basis wird, so sind diese beiden Formen doch sorgfältig von einander zu unterscheiden. Hauy giebt namlich seinem schiefen Prisma immer solche Dimensionsverhältnisse, dass eine Linie, aus der vordern obern Ecke nach der untern hintern gezogen, senkrecht auf die Axe des Prismas ist. Diess ist bei demjenigen schiefen Prisma mit rectangulärer Basis, welches Hauy als gerades Prisma mit rhomboïdischer Basis ansieht, nicht der Fall, und man kann für dasselbe auch kein anderes Prisma substituiren, welches diese Eigenschaft hätte, ohne die Winkel zu ändern.

Weiss, der alle Flächen auf drei Axen bezieht, sieht hier wieder lauter Octaëder, deren Zulässigkeit schon Haüy angedeutet hat; aber er geht noch einen Schritt weiter; indem er keine andere Axen, als rechtwinklige, zulassen will, ist er gezwungen, die Dimensionen des geraden Prismas mit rhomboïdischer Basis so abzuändern, dass hier ebenfalls eine Ebene, durchzwei gegenüberliegende Seitenkanten gezogen, senkwecht auf eine von den Seitenslächen des Prismas sey; oder er muss aus dem geraden Prisma mit rhomboïn, discher Basis ein schieses Prisma mit rectangulären. Basis, in der von Haüy angenommenen Bedeutungs dieses Namens, machen.

Mohs kehrt zur Hauyschen Ansicht wieder zurück, indem er sein prismatisches System mit hemiprismatischen Combinationen in zwei Abtheilungen bringt; in die erste Abtheilung bringt er die Octaeder mit rhombischer Basis, deren Axe senkrecht auf die Basis ist; in die zweite diejenigen, bei welchen die Axe einen schiefen Winkel mit der Basis macht; indem er den Winkel, welchen die Axe mit einer Linie macht, die rechtwinklig mit der Basie ist, mit dem Namen "Abweichung" belegt, letzt er bei den Octaedern der ersten Abtheilung die Abweichung = o, bei den Octaedern der zweiten Abtheilung hingegen giebt er die Größe der Abweichung an. In diesem Punkte find alfo die Weiß'schen und Mohs'schen Ansichten ganz von einander verschieden; die Mohs'schen schließen fich ganz an die Hauy'schen an, und find von ihnen nur in der Wahl der Grundform verschieden, die indel's auch Hauy freigelassen hat. Die Rechnung, mit denselben Elementen nach den Ansichten von Mohs oder von Hauy geführt, giebt durchaus dasselbe Resultat; die Winkel, die diese beiden Beobachter gefunden haben, wenn auch untereinander verschieden, genügen beiden Anfichten auf gleiche Weise, wällrend Weifs ihre Beobachtungen etwas modificiren muls, um leine Ansichten geltend machen zu können. Mohe und Hauy müssen in dieser Abtheilung der Kry-Stallformen, nämlich bei den Octaëdern mit Abweichung oder bei den geraden Prismen mit rhomboëdri-Scher Basis, wenigstene drei Winkel wissen, um aus ihnen die übrigen Stücke der Grundform zu berechnen, während nach der Weiss'schen Ansicht zwei Winkel dazu hinreichend find.

Das Urtheil über die Richtigkeit einer von diesen Hypothesen liegt also nicht mehr im Belange des reinen Nachdenkens, sondern die Beobachtungen selbst (und zwar sehr sorgfältige Beobachtungen, weil es hier auf kleine Größen aukommt) müssen entscheiden. So lange uns diese Beobachtungen noch sehlen, wird es gut seyn, sie durch theoretische Betrachtungen vorzubereiten, damit man sehe, worauf es eigentlich dabei ankommt; und dazu soll die solgende Darstellung dienen.

Erst müssen wir uns klar machen, was, mit mathematischem Blick angesehen, wir eigentlich unter Axen verstehen; denn dass diese Axen keine blosse Coordinaten-Axen sind, auf welche man die Ebenen der Krystalle bezieht, wird schon daraus klar, dass man zuzugeben gezwungen ist, es könne Falle geben, wo man die Axen nicht rechtwinklig nehmen kann, da die VVinkel der Coordinatenaxen doch immer ganz willkührlich sind.

Haüy hat als Grundsatz aufgestellt und bewiesen, dass die Seitenlinien der Grundsormen alle in rationalen und einfachen *) Verhältnissen von den secundären Flächen geschnitten werden; diese Eigenschaft will man nun in den Axen wiedersinden, und sindet sie in

[&]quot;) Ich sage rational und einsach, weil, da die Beobachtung nie über sehr kleine Unterschiede entscheiden kann, man hier sür jede irrationale Größe immer eine ihr sehr nahe kommende zusammengesetzte rationale Zahl setzen könnte, ohne der Ersahrung zu widersprechen. In diesem Sinne sind sehr zusammengesetzte Zahlen als irrationale zu betrachten, und deshalb da nicht zusässlich, wo bloß rationale Zahlen angenommen were den müssen.

Grundform parallel laufen, oder durch ihre gegenüberliegenden Ecken gehen; es sollen demnach nur solche Linien als Axen angesehen werden, die von den secundären Flächen in rationalen Verhältnissen geschnitten werden. Jetzt wollen wir auf eine ganz allgemeine geometrisch-analytische VVeise untersuchen, welche Linien überhaupt als Axen dienen können.

Es seyen

$$Ax + By + Cz + D = 0$$

 $A(1)x + B(1)y + C(1)z + D(1) = 0$
 $A(3)x + B(3)y + C(3)z + D(3) = 0$
etc.

die Gleichungen mehrerer Krystallebenen, auf Coordinatenaxen bezogen, deren Winkel λ , μ , ν , sind; und zwar so, das:

$$A = m A_{(1)} = n A_{(2)} = \text{etc.}$$
 $B = m' B_{(1)} = n' B_{(2)} = \text{etc.}$
 $C = m'' C_{(1)} = n'' C_{(2)} = \text{etc.}$

wo m, m', m'', n, n' etc. rationale Zahlen bedeuten, wie $\frac{1}{4}$, 1, $\frac{3}{4}$, 2, 3, 4 etc.

Es sey ein Punkt gegeben, dessen Coordinaten seyen x', y', z'. Durch diesen Punkt gehen drei Linien, die uns als drei neue Coordinatenaxen dienen sollen; deren Gleichungen seyen folgende:

$$\begin{cases} c(x-x') + a(z-z') = 0 \\ c(y-y') + b(z-z') = 0 \end{cases}$$
 Gleichung der neuen Axe der z.
$$\begin{cases} c'(x-x') + a'(z-z') = 0 \\ c'(y-y') + b'(z-z') = 0 \end{cases}$$
 Gleichung der neuen Axe der z.
$$\begin{cases} c''(x-x') + a''(z-z') = 0 \\ c''(y-y') + b''(z-z') = 0 \end{cases}$$
 Gleichung der neuen Axe der y.

Es seyen nun x", y", z" die Coordinaten des E 2 Durchschnittspunktes der ersten Krystallebene mit der neuen Axe der z; z''', y''', z''' seyen die Coordinaten des Durchschnittspunktes derselben Ebene mit der neuen Axe der x, und z'', y'', z'' die Coordinaten des Durchschnittspunktes der Ebene mit der neuen Axe der y; so müssen diese Coordinaten den Gleichungen der Linien, in welchen diese Durchschnittspunkte liegen, und zugleich der Gleichung der ersten Krystallebene, Genüge leisten. Wir haben also für den ersten Durchschnittspunkt

$$c(x''-x') + a(z''-z') = 0$$

 $c(y''-y') + b(z''-z') = 0$
 $Ax'' + By'' + Cz'' + D = 0$

Aus der Combination dieser drei Gleichungen kann man x", y", und z" finden. Man findet nämlich:

$$z'' = \frac{(Cc - Bb)x' + Bay' + Caz' + Da}{Cc - Aa - Bb}$$

$$y'' = \frac{(Cc - Aa)y' + Abx' + Cbz' + Db}{Cc - Aa - Bb}$$

$$z'' = -\frac{(Bb + Aa)z' + Bcy' + Acx' + Dc}{Cc - Aa - Bb}$$

VV enn man in diesen Ausdrücken a', b', c' für a, b, c substituirt, so hat man die VV erthe von x''', y''', z'''; setzt man a'', b'', c'' für a, b, c, so hat man die VV erthe von x^{iv} , y^{iv} , z^{iv} .

Die Länge der neuen Axe der z, von der neuen Coordinaten Anfangspunkte, dessen Coordinaten x', y', z' sind, an, bis zu dem Durchschnittspunkte der er- sten Ebene mit dieser Axe, dessen Coordinaten x'', y'', z'' sind, ist, wenn wir sie mit p bezeichnen, nach einer Formel, die ich als bekannt voraussez-

zen kann, und die überdieß nicht schwer zu entwikkeln ist: *)

$$p = \int \left((x''-x')^2 + (y'''-y')^2 + (z''-z')^2 + 2(x''-x')(y''-y')\cos\lambda + 2(x''-x')(z''-z')\cos\mu + 2(y''-y')(z''-z')\cos\nu \right)$$

Eben so die Länge q der neuen Axe der x, von dem Ansangspunkte der neuen Coordinatenaxen an, bis zum Durchschnittspunkte der ersten Ebene mit dieser Axe:

$$q = \sqrt{(x'''-x')^2+(y'''-y')^2+(z'''-z')^2+2(x'''-x')(y'''-y')\cos\lambda} + 2(x'''-x')(z'''-z')\cos\mu+(y'''-y')(z'''-z')\cos\nu}$$

und eben so dasselbe Stück auf der neuen Axe der y:

$$r = \sqrt{(x^{17}-x')^2+(y^{17}-y')^2+(z^{17}-z')^2+2(x^{17}-x')(y^{17}-y')\cos\lambda} + 2(x^{17}-x')(z^{17}-z')\cos\mu + 2(y^{17}-y')(z^{17}-z')\cos\nu}$$

Substituirt man diesen Gleichungen die oben gefundenen VVerthe von x'', y'', z'', x''', y''', z''', x''', x'''

$$Cc - Bb - Aa = N$$
 $Cc' - Bb' - Aa' = N'$
 $Cc'' - Bb'' - Aa'' = N''$

fetzt, folgende Werthe von p, q, r:

$$p = \frac{K}{N} \left\{ \left(a^2 + b^2 + c^2 + 2ab \cos \lambda - 2ae \cos \mu - 2bc \cos \nu \right) \right.$$

$$q = \frac{K}{N'} \left\{ \left(a'^2 + b'^2 + c'^2 + 2a'b' \cos \lambda - 2a'c' \cos \mu - 2b'e' \cos \nu \right) \right.$$

$$r = \frac{K}{N''} \left\{ \left(a''^2 + b''^2 + c''^2 + 2a''b' \cos \lambda - 2a''c'' \cos \mu - 2b''c'' \cos \nu \right) \right.$$

Hier ist λ der Winkel der Axe der x mit der Axe der y, μ der Winkel der Axe der x mit der Axe der z, und ν der Winkel der Axe der y mit der Axe der z. Wenn man in den Werthen von K, N, N', N'', $A_{(1)}$ für A, $B_{(1)}$ für B, $C_{(1)}$ für C und $D_{(1)}$ für D letzt, so haben wir die Stücke der neuen Coordinatenaxen, von ihrem gemeinschaftlichen Durchschnittspunkte an, bis zu dem Punkte, wo sie von der zweiten Ebene geschnitten werden, deren Gleichung

$$A(1)x + B(1)y + C(1)z + D(1) = 0$$

ist. Bezeichnet man diese Stücke mit $p_{(1)}$, $q_{(1)}$, $r_{(1)}$, und das, was aus K, N, N', N'' wird, wenn man in deren Ausdrücken $A_{(1)}$ für A, $B_{(1)}$ für B, $C_{(1)}$ für C und $D_{(1)}$ für D setzt, mit $K_{(1)}$, $N_{(1)}$, $N_{(1)}$, $N_{(1)}$, so hat man

$$p(1) = \frac{K(1)}{N(1)} \cdot \sqrt{\left(a^2 + b^2 + c^2 + 2ab\cos\lambda - 2ac\cos\mu - 2bc\cos\nu\right)}$$

$$q(1) = \frac{K(1)}{N'(1)} \cdot \sqrt{\left(a'^2 + b'^2 + c'^2 + 2a'b'\cos\lambda - 2a'c'\cos\mu - 2b'c'\cos\nu\right)}$$

$$r(1) = \frac{K(1)}{N''(1)} \cdot \sqrt{\left(a''^2 + b''^2 + c''^2 + 2a''b''\cos\lambda - 2a''c''\cos\mu - 2b''c''\cos\nu\right)}$$

Nun soll die Lage der neuen Coordinatenaxen so beschaffen seyn, dass sie von den Krystallebenen in rationalen Verhältnissen geschnitten werden, dass also $\frac{q(1)}{p(1)}:\frac{q}{p},\frac{r(1)}{p(1)}:\frac{r}{p},\frac{r(1)}{q(1)}:\frac{r}{q}$ rationale Größen seyen. Es ist aber nach dem Obigen

$$\frac{q_{(1)} \cdot p}{p_{(1)} \cdot q} = \frac{N' \cdot N_{(1)}}{N'_{(1)} \cdot N}$$

$$\frac{r_{(1)} \cdot p}{p_{(1)} \cdot r} = \frac{N'' \cdot N_{(1)}}{N''_{(1)} \cdot N}$$

$$\frac{r_{(1)} \cdot q}{q_{(1)} \cdot r} = \frac{N'' \cdot N'_{(1)}}{N''_{(1)} \cdot N'}$$

Wenn man also diese rationale Größen mit ν, ν', ρ'' bezeichnet, und für $N, N', N'', N_{(1)}, N'_{(1)}, N''_{(1)}$ ihre

Werthe substituirt, so haben wir folgende drei Gleichungen:

$$\frac{(Cc' - Bb' - Aa') \cdot (C_{(1)}c - B_{(1)}b - A_{(1)}a)}{(C_{(1)}c' - B_{(1)}b' - A_{(1)}a') \cdot (Cc - Bb - Aa)} = v$$

$$\frac{(Cc'' - Bb'' - Aa'') \cdot (C_{(1)}c - B_{(1)}b - A_{(1)}a)}{(C_{(1)}c'' - B(r)b'' - A_{(1)}a'') \cdot (Cc - Bb - Aa)} = v'$$

$$\frac{(Cc'' - Bb'' - Aa'') \cdot (C_{(1)}c' - B_{(1)}b' - A_{(1)}a')}{(C_{(1)}c'' - B_{(1)}b'' - A_{(1)}a'') \cdot (Cc' - Bb' - Aa')} = v''$$

Das sind die Bedingungsgleichungen, welche erfüllt seyn müssen, damit Linien, deren Gleichungen

$$\begin{cases} c(x'-x) + a(z'-z) = 0 \\ c(y'-y) + b(z'-z) = 0 \end{cases}$$

$$\begin{cases} c'(x'-x) + a'(z'-z) = 0 \\ c'(y'-y) + b'(z'-z) = 0 \end{cases}$$

$$\begin{cases} c''(x'-x) + a''(z'-z) = 0 \\ c''(y'-y) + b''(z'-z) = 0 \end{cases}$$

find, und welche durch denselben Punkt gehen, von Ebenen, deren Gleichungen

$$Ax + By + Cz + D = 0$$

 $A(1)x + B(1)y + C(1)z + D(1) = 0$

stücke, welche zwischen dem Durchschnittspunkte der Linien und den Durchschnittspunkten der ersten Ebene mit diesen Linien enthalten sind, sich rational verhalten zu den gleichnamigen Verhältnissen der Stücke, welche zwischen dem Durchschnittspunkte der Linien und den Durchschnittspunkte der Linien und den Durchschnittspunkten der zweiten Ebene mit diesen Linien enthalten sind.

Diese Bedingungsgleichungen werden von allen Linien erfüllt, die aus dem Durchschnitt anderer Ebenen desselben Krystalls entstehen.

Denn es seyen

$$A(s)x + B(s)y + C(s)x + D(s) = 0$$

$$A(s)x + B(s)y + C(s)x + D(s) = 0$$

$$A(4)x + B(4)y + C(4)x + D(4) = 0$$

drei andere Ebenen desselben Krystalls, deren Durchschnittslinien ebenfalls durch die Gleichungen (I) gegeben seyen, so ist, nach einem bekannten Satze aus der analytischen Geometrie der Ebenen:

$$c' \cdot o = A(s) B(s) - A(s) B(s)$$

$$b = A(s) C(s) - A(s) C(s)$$

$$a = B(s) C(s) - B(s) C(s)$$

$$c' = A(s) B(s) - A(s) B(s)$$

$$b' = A(s) C(s) - A(s) C(s)$$

$$a' = B(s) C(s) - B(s) C(s)$$

$$c'' = A(s) B(s) - A(s) C(s)$$

$$c'' = A(s) B(s) - A(s) C(s)$$

$$a'' = B(s) C(s) - B(s) C(s)$$

$$a'' = B(s) C(s) - B(s) C(s)$$

Alfo:

$$Cc = A(5) B(1) C - A(2) B(5) C$$

$$Bb = A(5) C(2) B - A(1) C(5) B$$

$$Aa = B(1) C(5) A - B(5) C(2) A$$

$$Cc' = A(4) B(2) C - A(2) B(4) C$$
und fo fort.

Da nun bei allen Krystallebenen die Coëssicienten.

A, B, C, $A_{(1)}$, $B_{(1)}$, $C_{(1)}$, $A_{(2)}$, $B_{(2)}$, $C_{(3)}$ etc. sich rational zu einander verhalten, oder die Verhältnisse $\frac{A}{A_{(1)}}$, $\frac{A}{A_{(3)}}$, $\frac{A}{A_{(5)}}$ etc.; $\frac{B}{B_{(1)}}$, $\frac{B}{B_{(3)}}$, $\frac{B}{B_{(5)}}$ etc.; $\frac{C}{C_{(1)}}$, $\frac{C}{C_{(2)}}$ etc. rationale Größen sind, so kann man den VVerthen

von Cc, Bb, Aa, Cc', Bb', Aa' etc. auch folgende Fortmen geben:

 $Cc = f \cdot ABC$ $Bb = g \cdot ABC$ $Aa = h \cdot ABC$ $Cc' = i \cdot ABC$ $Bb' = k \cdot ABC$ etc.

wo f, g, h, i, k etc. wieder rationale Größen find.

Setzt man diese VVerthe in die obigen Bedingungsgleichungen (II), so bekommt man wieder rationale Größen; die Bedingungsgleichungen werden also von diesen Linien erfüllt. Diese giebt uns folgenden allgemeinen Lehrsatz: Alle Durchschnittslinien der Flächen, die an einem Krystall vorkommen können, und vorkommen, werden von diesen Flächen in rationalen Verhältnissen geschnitten, und können als Axen für dieselben dienen. Es versieht sich von selbst, dass man den Flächen eine solche Lage geben mus, dass sie sich in einem Punkte durchschneiden; diese ist immer möglich, denn man kann für jede Krystallebene eine ihr parallele substituiren, ohne dass darum die Formeln eine Aenderung erlitten.

Alle in einem Flächensystem möglichen Linien können also als Axen dienen; man hat nur diejenigen auszuwählen, welche sich am einfachsten zur Gesammtheit der Flächen verhalten. Finden sich unter diesen Linien drei, die rechte VVinkel mit, einander machen, so kann man rechtwinklige Axen annehmen; und da in jedem Flächensystem immer Linien möglich seyn werden, die dieser Forderung wenigstens

senaue Beobachtungen fähig seyn, die VVeissische Ansicht zu widerlegen.

Bei jedem Flächensystem, in welchem eine rechtwinklige Säule mit gerade angesetzter Endfläche vorkommt, oder vorkommen kann, werden drei rechtwinklige Linien schon an den äußern Umrissen der eben genannten Form sichtbar, und hier ist also die Weissische Ansicht vollkommen zulässig, wie beim Augit. Das beste Kennzeichen nimmt man aber von der Neigung der schiefen Endstächen gegen die Axe her. Wo das schiese Octaëder mit rhombischer Basis, welches keine rechtwinkligen Dimensionen zulässt, die Grundform ist, stellen die Tangenten der Axen-Neigungen der Endslächen, deren Durchschnittslinien reclite Winkel mit der Axe machen (oder die in derselben horizontalen Zone liegen), in keinem rationalen und einfachen Verhältniss gegen einander; oder alle möglichen Kanten, die in derselben, durch die Axe gehenden, Ebene liegen, find so beschaffen, dass die Tangenten ihrer Neigungen gegen die Axe sich rational zu einander verhalten. Man braucht also nur z. B. die Neigung einer vordern und einer hintern Endkante oder Endfläche gegen die Axe zu wissen, und zu untersuchen, in welchem Verhältnisse die Tangenten dieser Winkel zu einander stehen.

In sofern, wie wir eben bewiesen haben, das jede Axe eines Krystalls auch äußerlich als Kante auftreten kann, kann man das Complement zu dem VVinkel, welchen Mohs Abweichung nennt, zu 90°, als die Neigung einer Endkante gegen die Axe ansehen. VVenn also das Product der Cotangente der Abwei-

chung und der Gotangente der Neigung irgend einer vordern oder hintern Endkante gegen die Axe eine rationale und einfache Größe ist, so ist ein gerades Octaëder als Grundform zuläsig. Es wird hier nicht am unrechten Orte seyn, die Fossilien aus diesem Krystallisationslystem, denen Mohs eine Abweichung giebt, zusammenzustellen, und zu untersuchen, in wiesern die Messungen der Weissischen Ansicht (dass die Abweichung überall gleich Null gesetzt werden könne) günstig seyen oder nicht.

Für den Epidot glaube ich durch meine eigenen Messungen hinlänglich bewiesen zu haben, dass ein gerades Octaëder zulässlich ist; denn ich fand, wenn man eine den Flächen n parallele Linie als verticale Axe annimmt (diese ist es, welcher Mohs eine Abweichung von 33' giebt), dass die Fläche M unter 630 47',5; die Fläche T aber unter 50° 38' gegen diese Axe geneigt sey: das Verhältniss der Tangenten dieser VVinkel ist 1,66673, welches der Zahl 1,666666 ... oder § so nahe kommt, als man nur wünschen kann.

Für den Sphen verweise ich auf die Arbeit von Rose, der seine Formen ebenfalls auf ein gerades Octaëder reducirt hat.

Beim Euklas fand ich die Neigung von f zu T = 127° 7′, die Neigung von s zu T = 122° 35′, die Neigung von s zu f = 139° 59′,5 *). Berechnet man hieraus die Neigung der vordern Endkante, welche

^{*)} Die Bezeichnungen der Krystallstächen sind dieselben, die Haug in der 2ten Ausgabe seines Handbuchs der Mineralogie gebraucht hat.

vom Durchschnitt der Flächen f, f gebildet wird, gegen die Axe, und hierauf die Neigung zweier hypothetischer Octaederstächen, die sich in derselben End+ kante schneiden, und die auf die Säulenflächen . gerade aufgesetzt find, so findet man, dass die Tangente der Hälfte diefer letztern Neigung fehr nahe 🖡 Mal so groß ist, als die Tangente der halben Neigung von f zu f; lo nahe, dals, wenn man umgekehrt aus diesem Verhältnis und den Neigungen von f zu f und s zu s die Neigung von f zu s berechnet, man diese letztere gleich 140° 5' findet, so dass alfo Rechnung und Beobachtung nur um 545 von einander abweichen. Man sieht also, dass man dem Euklas auch ein gerades Octaëder (dessen Flächen auf die geraden Abstumpfungen der Basiskanten gerade aufgeletzt find) zur Grundform geben kann.

Bei den übrigen Substanzen, die zu diesem System gehören, will ich Mohs's eigne Angaben der Rechnung zum Grunde legen.

Beim Glauberfalz ist das Product der Cotangenten der Abweichung und der Neigung der vordern Endkante gegen die Axe gleich 1,2215 also sehr nahe 1,25 oder §.

Beim Glauberit ist die Neigung von f zu f = 120° 22′, die halbe Neigung von M zu M = 40° 3′, Die Neigung von M zu P = 104° 28′. Bezeichnet man den ersten VVinkel mit B, den zweiten mit g, den dritten mit C, den halben ebenen VVinkel aber, den die Basiskanten des schiefen Octaëders vorn mit einander machen, (oder die halbe Neigung der Kanten D, D) mit γ , so sindet man leicht, vermöge der Formel

$$\cos \gamma = \frac{\cos g}{\sin G}$$

erst $\gamma = 37^{\circ}$ 45',8, dann, indem man die Neigung der Endkante, die die Flächen f mit einander bilden, gegen die Axe mit r, und die Abweichung = 22° 49' mit α bezeichnet, vermöge der Formel

$$\cos (r + \alpha) = \frac{\tan \alpha}{\tan \alpha} :$$

 $r = 40^{\circ} 49',6$. Nun ist aber $\cot r \cdot \cot \alpha = 2,7515$, also sehr nahe 2,75 oder $\frac{1}{4}$.

Beim Eisenvitriol ist die Neigung von 8 zu ϵ eder $B = 101^{\circ} 35'$, die Abweichung $\alpha = 14^{\circ} 20'$, die halbe Neigung von P zu P oder $g = 41^{\circ} 10'$,5, die Neigung von P zu P' endlich oder $C = 99^{\circ} 23'$. Man findet durch die eben angeführten Formeln erst $\gamma = 40^{\circ}$ 16,7, dann $r = 31^{\circ} 56'$; endlich cot $r \cdot \cot \alpha = 6,2795$ oder sehr nahe 6,25 oder $\frac{25}{4}$.

Nach Mitscherlich's Messung (s. Annales des Mines, Tome IX. p. 148) verhalten sich die Tangenten der Neigungen der vordern und hintern Endsläche gegen die Axe, beim arseniksauren Ammoniak, wie 4,92 zu 2 oder sehr nahe wie 3.

Den übrigen zum zwei- und eingliedrigen System gehörigen Fossilien, deren Krystallisation hinlänglich bekannt ist, giebt Mohs selbst keine Abweichung: obgleich diess für manche, z. B. für den
Gyps, noch nicht hinlänglich bewiesen zu seyn
scheint.

(Beschluss im nächsten Hest.)

VI.

Ueber das Mosaische Gold der HH. Hamilton und Parker.

Diese Legirung, welche wegen ihrer aussern Achnlichkeit mit dem reinen Golde in England viel Aussehen erregt hat, soll von Hrn. Hamilton schon vor 20 Jahren ersunden seyn, und zwar auf Veranlassung einer Stelle in der heiligen Schrift, weshalb er auch. dièser Mischung den Namen: Mosaic-Gold (oder Or-Molu) gegeben hat. Seitdem hat der Erfinder die Zusammensetzung seiher Legirung verbessert und sich mit Hrn, Parker verbunden, um die-selbe im Großen zu bereiten. Nach einem auf der Insel Wight gemachten Verfuche, wo man des Vergleiches halber ein Stück mosaïschen Goldes und ein Stück Bronze auf mehrere Wochen der feuchten Meereslust aussetzte, soll das erstere weit eveniger anlaufen als die letztere; daher es denn, weil es zugleich sehr wohlfeil ist. bei Verzierungen aller Art statt der Bronze eine vortheilhafte Anwendung finden kann. Zu folchen Zwecken ist die Legirung auch gleich anfänglich, in dem Schlosse zu Windsor, im Palaste von Buckingham und am Monument von Waterloo, angewandt worden, und diess mag wohl am meisten dazu beigetragen haben, ihr einen Ruf zu verschaften, den sie in anderer Hinsicht nicht verdient, da sie ihrer Mischung nach keineswegs neu ist, sondern im Wesentlichen mit dem Prinzmetall zusummentrifft. Die Vorzüge des Mosaïschen Goldes scheinen hauptsächlich von dem Verfahren bei seiner Bereitung abzuhängen; die Patentinhaber geben darüber nachstehende Vorschrift: Man nehme gleiche Mengen von Zink und Kupfer und schmelze sie bei der niedrigsten Temperatur, bei der das Zink noch schmilzt. Nachdem diese durch Umrühren vollkommen mit einander gemischt sind, setze man noch Zink in kleinen Portionen hinzu, so lange, bis die Mischung, durch das Messinggelbe, Purpurrothe, Violette hindurchgegangen, eine völlig weisse Farbe angenommen hat. Diese Farbe ist zur Vollkommenheit des mosaïschen Goldes nöthig. Es kann alsdann in die verlangte Form ausgegossen werden und besitzt nach dem Erkalten das Ansehen einer Legirung von Gold und Kupfer. Die größte Kunst bei der Verfertigung des mosaïschen Goldes ist: die Temperatur möglichst niedrig zu halten. Geschieht diess nicht, so verflüchtigt fich ein Theil Zink und man bekommt als Product nur das fogenannte harte Loth. Dieserwegen wird der Charakter des mofaischen Goldes auch leicht durchs Umschmelzen verändert. Es besteht übrigens aus 100 Thl. Kupfer und 52 bis 55 Thl. Zink. (Nach dem Edinb. Journ. of Sc. N. X. p. 344. Ferussac Bullet. Sc. techn. T. V. 283. VI. 86.)

VII.

Bemerkungen über das Geschlecht des Feldspath-Grammit's und Beschreibung des Oligoklas, einer neuen Spezies desselben;

VOD

AUGUST BREITHAUPT.

1.

Neueste Geschichte der Feldspathe.

In der wahren Kenntnis um die Vielfältigkeit des Feldspaths hat Herr Dr. Gustav Rose *) die Bahn gebrochen. Er unterschied bekanntlich vier Spezien: Feldspath, Albit, Labrador, Anorthit. Er übersah aber das Symmetrie-Gesetz seiner ersten Spezies, indem er dieselbe noch hemiëdrisch nahm, da sie doch fo gut wie die andern tetartoëdrisch ist, was ich in meiner im Frühjahre 1813 erschienenen zweiten Auflage der vollständigen Charakteristik des Mineral-Systems bewiesen zu haben glaube, und worauf ich unten bei dem Artikel Orthoklas nochmals kommen werde. Ferner ordnete ich den Petalit zu den Feldspathen, und die Untersuchung der mir zu Gebote stehenden Abänderungen derselben führte mich zu der Entdeckung einer neuen Spezies, des Periklins. Hierauf that Herr Prof. C. G. Gmelin **) die Selbststandigkeit dieser Spezies von der chemischen Seite dar.

^{*)} Gilbert's Annalen d. Physik 1823. St. 2.

^{**)} Kastner's Archiv der Naturlehre 1824. H. I.

Ich setze das Resultat seiner Analyse noch mit hieher, da ich dasselbe in einigen seit der Zeit erschienenen Mineralogieen vermisse. Der Periklin von Zöblitz besteht nämlich aus

Kieselerde	67.9402	enthalten	34,174	Sauerstoff
Thonerde	18.9324	· —	8,841	•
Natron	9,9858		2,554	******
Kali	2,4116	•	C.409	-
Kalkerde	0,1501			
Eifenoxydul	0,4812	•	1	
Glühungsverluft	0,3600		,	
	100.2613	•		

Die Formel für diese Zusammensetzung ist mithin $\binom{N}{K}$ S³ + 3 AS³, und wirklich hatte ich eine Verbindung von 3 AS³ + xS³ oder 3 AS³ + $\binom{x}{y}$ S³ in meiner Schrift S. 274 vorausgesagt, wenn x und y irgend Alkalien bezeichnen.

Herr BCRath Mohs *), meine Arbeiten über Feldspathe (so wie fast alle meine mineralogischen Forschungen, die ich nach Schluss der Fortsetzung der Hoffmannschen Mineralogie dem Publikum übergeben) ignorirend, hat den Orthoklas zwar auch noch hemiëdrisch genommen, obwohl er bei Gelegenheit des Petalits sagt, dass Spaltungsstächen von verschiedener Beschaffenheit nicht zu einer einfachen Form gehören, und obwohl eine solche Verschiedenheit, wie sie seinem $(Pr + \infty)^3$, d. i. den Flächen T und I, zukommt, noch von keinem mit VVahrheitsliebe forschienden Mineralogen geleugnet worden ist. — VVas

^{*)} Dessen Grundriss der Mineralogie B. II.

ich als Periklin charakterifist hatte, führt Herr BCRath Mohs & Jahr später als Feldspath von der Sanalpe auf. Den Anorthit übergeht er.

Herr Professor Hessel *) erkennt sowohl meine Zusammenstellung der Feldspathe, als auch die Exiftenz der einzelnen Spezies an. In feiner Abhandlung finden fich manche interessante Bemerkungen, auf die ich zum Theil hier nochmals kommen werde. Den Namen Orthoklas für den Kali-Feldspath vertauscht er jedoch mit dem früher von Hauy in Vorschlag gebrachten Orthofe, der meines Bedünkens weniger gut klingt. Herr Prof. Hessel fucht ferner eine chemische Formel für alle Feldspathe, und findet auch eine zweigliedrige. Aber sie ist nicht allein weitschichtig, sondern unter gewillen Umständen bekommt das erste, und unter andern Umständen das zweite Glied den o Werth. und der Hauptzweck jeder chemischen Formel, die unmittelbare Anschauung der Art von binaren Verbindungen geht dabei verloren.

2. Allgemein krystallographische Bemerkungen.

Durch die Mohe'sche Vorstellung von der tetartoëdrischen Abtheilung des Rhombensystems scheint allerdings die Theorie desselben einer bedeutendern Ausbildung sähig als früher. Indessen was für den Calcul sehr erspriesslich ist, möchte nicht allemal bei der
Darstellung des Wirklichen auch nöthig seyn. Und
so bleibe ich vor der Hand bei Annahme von Primärformen aus Flächen verschiedenen Werthes und die
alle und großentheile stets zu sehen sind, als dass ich

^{*)} v. Leonhard's Zeitschrift für Mineralogie, Jahrg. 1826. H. 4.

folche annähme, von denen die Natur gar nichte oder nur zuweilen und sehr untergeordnet den vierten Theil sehen läset. Es scheint keineswegs conditio sine qua non jeder Primärsorm, dass sie eine einsache Form sey. Da, wo die Systeme eine solche gestatten, iste eine andre Sache. Gewiss aber gewinnt die Betrachtung tetartorhombischer Krystallisationen an Einsachheit, wenn man nur solche Flächen zu den Seitenslächen des primären schiesen rhombosidischen Prisma wählt, welche als die erste Pyramide von unendlich langer. Axe erscheinen. Und in sosern construire ich servner nicht mehr die Primärsorm eines Feldspaths aus den Flächen PMT, sondern aus denen PMI, wobei Pals schiese Bass dient und T und $l = \infty a : b : c$.

Ich erlaube mir hierbei mein Glaubensbekenntnise über die Zahl der Krystallisations-Systeme, notz bene der wirklich existirenden, abzulegen.

Es ist ausgemacht, dass, wenn man das RhombenSystem als Homorhomben-, Hemirhomben- und Tetartorhomben-Systeme unterscheiden will, diese 3 Systeme untereinander gewis in einer viel größern Verwandtschaft siehen, als die übrigen drei untereinander und zu dem Rhomben-Systeme. In den Tesseralund Tetragonal-Systemen hat man homoëdrische und
hemiëdrische Combinationen; im Hexagonal-Systeme
homoëdrische, hemiedrische und tetartoëdrische. In
der That sieht aber das Hexagonal-System keinem andern so nahe, als dem Rhomben-Systeme, besonders
dann, wenn sich die VVinkel der primären Basis 1200
und 600 nähern. Ist es doch bekannt genug, wie
schwierig die Glimmer nach ihren KrystallisationsSystemen zu unterscheiden sind, und gewise sind hier

moch die richtigen Erkennungen seltner, als die Verwechslung, wenn, wie es mir immer wahrscheinlicher wird, der meiste Glimmer hemirhombisch oder tetartorhombisch ist. Hat man doch auch den Molybdanglanz allgemein hexagonal genommen, und ich kann ihn nicht anders als für rhombisch erklären. Mit dem Rothzinkerz ist es umgekehrt, das hat man für rhombisch genommen und es ist hexagonal.

Bei diesen Ueberzeugungen und Erfahrungen, und nach Beendigung vieler darauf bezüglichen Messungen, beharre ich in der Annahme von nur vier Krystallisatione - Systemen und behalte dabei die Analogie, jene glückliche Führerin aller Naturforschung, die Analogie der Systeme in ihren Abtheilungen untereinander.

Nach dieser Vorausschickung komme ich noch auf einen Unterschied der tetartorhombischen Primärformen, den ich Unterschied nach linker und rechter Neigung nennen will. Stellen wir jedes primär schiefe rhomboïdische Prisma so, dass die lange Diagonale von der linken zur rechten in der Zeichnung horizontal liegt, und dass der stumpfe Winkel, den die brachydiagonale Ebene (M bei den Feldspathen) mit der schiefen Basis (P, welche oben nach vorn gekehrt ist) macht, links oben ein stumpfer ist, so entspricht die vollkommnere laterale Spaltungsfläche der Primärform entweder der vorn links oder der vorn rechts liegenden Fläche, nie aber beiden zugleich. Sie liegt links oder am stampfen Winkel der Flächen P auf M, bei Petalit, Periklin, Tetartin, Orthoklas und Oligoklas Fig. 10. Taf. I.; sie liegt rechts oder am scharfen Winkel der nur genannten Flächen bei Labrador und Anorthit, Fig. 11. Taf. I., wo die Fläche o weggelassen wurde, weil ich sie hier nicht als Spaltungsfläche ken-Dieser Unterschied konnte natürlich nicht gefunden werden, so lange man den Feldspath für hemiëdrisch nahm. - Die Sache lässt sich auch und zwar am angemessensten so darstellen: Bringt man die vollkommenste Spaltungsrichtung von den zweien lateralen T und l (wenn nach beiden Spaltbarkeit zu bemerken) zur Linken, oder stellt man die laterale Spaltungsrichtung der Primärform (wenn nur eine zu sehen ist (T)) links, und die schiese Basis oben nach vorn; so ist bei Petalit, Periklin, Tetartin, Orthoklas und Bondit die Neigung der Fläche P auf M links, und bei Labrador und Anorthit rechts. Es giebt also linksgeneigte und rechtsgeneigte Primärformen, ungerechnet, dass sie oben nach vorn auch noch, also wirklich doppelt, geneigt find. Hier ist es also nichts mit der Annahme von drei senkrecht aufeinander stehenden Axenrichtungen, diese stehen wirklich nur schief aufeinander.

Es lässt sich nicht leugnen, das im RhombenSysteme das Homoëdrische mit dem Aufrechten, das
Hemiëdrische mit dem Gebückten und das Tetartoëdrische mit dem Schiesen des Menschen verglichen
werden könne, ohne die Sache ins Lächerliche oder
Mystische ziehen, noch weniger, um damit etwas Sonderbares sagen zu wollen. Ich lasse die Sache reden
und der Vergleich soll hier nur zur Verdeutlichung
dienen, ja ohne den Vergleich ist die Sache nicht zu
erklären. Dabei würde sich ferner ergeben, dass das
Gebückte wohl ohne das Links- oder Rechtsgeneigte,
das Schiese aber nicht ohne das Gebückte Statt sinde.

Und so ist es in der That beim Menschen. Dass sich im Menschen die rechte Seite öfters mehr ausbilde als die linke und daher die rechten hohen Schultern häufiger als die linken hohen Schultern sind, ist anatomisch sehr erklärlich. Ob es aber mehr als ein Zufall sey, dass auch bei den tetartorhombischen Mineralien der größere Theil links geneigt sey? diese Frage weiß ich nicht zu beantworten.

Passt aber überhaupt mein hier gezogener Vergleich, so wird man es auch wohl einleuchtend sinden, dass Tetartorhomben-, Hemirhomben- und Homorhomben-Systeme nicht eigentlich drei wesentlich verschiedene, sondern nur drei Abtheilungen eines und desselben Systems sind, die sich sogar in der Beobachtung oft verwechseln lassen, wenn diese nicht äußerst genau ist. Antholith (VVerner's strahliger Anthophyllit), Euklas und andere Mineralien sind auf das Bestimmteste tetartorhombisch, und doch nahm man sie zeither als in andere Abtheilungen gehörig. Malachit und Halochalzit (Salzkupsererz) sind wahrscheinlich ebenfalls tetartorhombisch, und haben auch ganz die Spaltbarkeit wie Orthoklas.

Der Unterschied von linker und rechter Neigung läset sich wohl serner mit dem Links- und Rechtsgewundenen der trapezoëdrischen Flächen am Quarze vergleichen, vielleicht auch in einer andern Beziehung der Spaltbarkeit mit makroaxen und brachyaxen Gestalten, m. s. meine vollst. Charakteristik S. 68. In England hatte man schon versucht, hiernach den Quarz in zwei Spezien zu sondern, weil ihre optische Differenz sehr groß ist.

Aus dem Links - und Rechtsgeneigtseyn der Feld-

spathe liese sich noch mehr folgern. Nach den in meiner Schrift \$. 19. aufgestellten klassisikatorischen Grundsatzen sollen' nur makroaxe oder nur brachyaxe -Primärformen in ein Geschlecht geordnet werden. Und so könnte man auch nur solche tetartoëdrische Substanzen in ein Geschlecht zählen, wo die ersten lateralen Flächen der Primärformen nur eine gleichnamige Lage *) haben. Sonach ließen sich die Feldspathe in zwei Geschlechter sondern, die weiter durch specifisches Gewicht vielleicht selbst optisch unterschieden werden könnten. Wenigstens ist so viel erwiesen, dass der Labrador die Farbenwandlung in der makrodiagonalen Richtung zeigt, der Orthoklas hingegen in der brachydiagonalen, welches Verhalten im geringern Grade auch dem Petalit zukommt. Endlich ist es zugleich höchst merkwürdig, dass diese mineralogisch ganz ungesuchte Erklärung der Zweierleiheit des Geschlechts der bekannten chemischen Zusammensezzung entspricht, namentlich da die eine krystallographisch gleichnamige Abtheilung, nämlich die der linksgeneigten Feldspathe, stets aus einem Antheile Alkali S³ mit 3AS³ zusammengesetzt ist, und die zweite Abtheilung mit rechtsgeneigten Primärformen von - jener im Gehalte abweicht, unter sich aber wieder ähnlicher ift.

Indessen hat gewis jeder Systematiker schon die Erfahrung gemacht, dass die Glieder einer Klassiskationsstuse nicht immer gleichen Allgemeinheitswerth

^{*)} Es ist auch merkwürdig, dass nur bei tetartorhombischen Substanzen Zwillinge mit paralleler Hauptaxe von gleichnamigen Individuen vorkommen.

haben. Die Natur wird unter wissenschaftlichen Formen im Systeme betrachtet, die ihr nicht in jedem Falle gleich angemessen sind. Und so scheint sich shier zu verhalten. Ich mag darum nicht leuguen, dass ich über die Anerkennung der Einerleiheit oder Zweierleiheit des Geschlechts noch schwanke. Trennt man Labrador und Anorthit wirklich von den übrigen, so besteht wieder in jeder Beziehung eine so seine und schwache Geschlechts-Disserenz als nirgendwo. Und ans diesem Grunde halte ich zur Zeit die Verkettung aller Spezien in ein Geschlecht für eben so verantwortlich, als die Trennung in zwei Geschlechter.

3. Ueber die Reihe der einzelnen Spezien.

Die Reihe der Feldspath-Spezien ist folgende:

1) Petalit, 2) Periklin, 3) Tetartin, 4) Orthoklas,

5) Oligoklas, sämmtlich mit links geneigten Primärformen; und 6) Labrador, 7) Anorthit, beide mit rechts geneigten Primärformen.

Sie findet Statt nach dem Verhältnisse der Abnahme deutlicher lateraler Spaltungsrichtungen der Primärformen, und sie hält sast gleichen Schritt mit der Zunahme des specisischen Gewichts. Warum der Tetartin zwischen Periklin und Orthoklas zu stellen war, wird logleich klar werden.

Uebrigens will ich hiebei bemerken, daße, wenn Ichon Axinit, Euklas, Diploit, Porzellanspath etc. in mancher Beziehung den Feldspathen ähnlich find, sie sich doch nicht zur Vereinigung mit denselben in ein Geschlecht qualisiziren.

Ich gehe nun zur Betrachtung der einzelnen Spe-

4. Petalit.

Obwohl ich nur unausgezeichnete Stücke untersuchen konnte, so habe ich mich doch davon überzeugt, das ihm eine regelmässige Zusammensetzung zukommt, ähnlich der beim Tetartin und Labrador so frequenten, wobei M zweier Individuen aneinander gewachsen sind. Dieses Verhältnis und besonders eine bei allen links geneigten Feldspathen neu aufgefundene Spaltungsrichtung haben mich den Petalit in einer andern vertikalen Stellung erkennen lassen, als ich ihn früher betrachtete. Die vollkommenste der drei deutlichen Richtungen, welche durch ihren Perlmutterglanz bald zu erkennen ist, mus gleich wie bei allen Feldspathen als schiefe Basis P betrachtet werden; die zweite deutliche, welche mit jener ungefähr einen Winkel von 117° macht, entspricht der Flache T und ist also wirklich eine laterale; die dritte deutliche entspricht einer Viertelpyramide, (gleicher Stellung mit T und) der Fläche o in den Zeichnungen. Die versteckte, sonst als schief basisch genommene Richtung gehört der Fläche M an.

5. Periklin.

Den Periklin hatte ich nach der Abänderung von Zöblitz bestimmt in Spaltungsgestalten einfacher Individuen; allein den Hauptwinkel zwischen P und M hatte ich immer nur sehr unvollkommen sinden können. Neuerlich bekam ich zwei deutlicher spaltende Abänderungen, eine aus dem St. Gottharder Gebirge mit Glimmer und Rutil, und die andere aus dem Pfunderthale, Zweig des Pusterthales in Tirol. Die-

jenigen Winkel, die ich bis jetzt mit erforderlicher Genauigkeit messen konnte, fand ich:

 $P \text{ auf } M = 93^{\circ} 19'$ $P \text{ auf } T = 114^{\circ} 45'$

Erstern Winkel mas ich an Zwillingsbruchstücken, so dass die Flächen P auf das deutlichste spiegelten, mit einer Differenz von nur 3 Minuten. Ich nehme also die frühere Bestimmung jenes Winkels gänzlich zurück.

Als das Auszeichnende dieser Spezies habe ich gleich anfangs die vollkommnere Spaltung nach T zunächst der nach P angegeben. Allein auch beim Periklin sindet sich die Richtung o zuweilen wieder, im Sonnenstrahlenlichte oder des Abends am Kerzenlichte stets zu beobachten. — Dass der Periklin auch nach der Fläche l spalte, hat Herr Pros. Hessel bezweiseln wollen; allein er hat wahrscheinlich Tetartin für Periklin gehalten.

Die Gränzen des specifischen Gewichts habe ich auch in den neuen Abänderungen bestätigt gefunden, ich gebe sie zu 2,53 bis 2,56.

Nachtrag. Ueber den Klingstein war man bisher ganz in Zweisel, welcher Spezies er zuzuzählen sey. Allein es scheint, dass wir nun in der Kenntnis von diesem, schon wegen seines geognostischen Verhaltens und wegen seiner Frequenz merkwürdigen, Minerale etwas vorgerückt sind. Herr Dr. Struve hat es nämlich für seine gründliche Nachbildung der natürlichen Heilquellen nöthig gesunden, die Mineralien und Gebirgsarten zu analysiren, aus oder neben welchen sie mit herauskommen. Die Resultate dieser

Zerlegung findet man in diesen Annal. Bd. 83. S. 348 angegeben. Es ist ferner eine auffallende Erscheinung, dass der verwitterte Klingstein bedeutend weniger Natron, dann auch etwas weniger Thonerde und Eisen-oxydul mit Phosphorsaure, aber mehr Kieselerde und Kali enthält, als der frische.

Ich nahm nun folgende Wägungen von Klingsteinen vor, nachdem ich sie von allem Fremdartigen,
so gut wie das möglich war, befreit hatte. Die Stücke
waren rein von dem porphyrartig inneliegenden glassgen Feldspath (m. s. unten Artikel Orthoklas); auch
nach dem schiefrigen und anderen Klüsten wohl
zerkleint.

- 2,487 Das Mittel zwischen lichte olivengrün und grünlichgrau haltender muschliger Klingstein, mit rothen Flecken (auf den Klüsten schwarz), nicht ganz frisch; von der Schäserei zu Whisterschan bei Teplitz.
- 2,537 Rauchgrauer schiefriger Klingstein, frisch, und aus schuppig blättrigen, in einander verschwimmenden Theilchen zusammengesetzt; vom Schlossberge bei Teplitz.
- 2.541 Rauchgrauer, wenig ins Grünlichgraue geneigter, desgl., sehr srisch und von derselben Beschaffenheit; vom Eichberge bei Zittau in der Ober-Lausitz.
- 2,545 Lauchgrüner muschliger Klingstein, sehr frisch; von der Schäserei zu Whisterschan.
- 2,577 Dunkel und schmuzig berggrüner, unvollkommen schiefriger Klingstein, frisch, aber nicht rein von kleinen schwarzen Pünktchen, welche unter dem Vergrößerungsglase Augit zu seyn schienen; vom Bortzen (Borschen) bei Bilin in Böhmen.

Betrachten wir den ersten als nicht hinlänglich frisch, und den letzten als nicht hinlänglich rein; so hat der Klingstein das specis. Gewicht 2,53 bis 2,54, wodurch er sich weder vom Orthoklas, noch vom Periklin unterscheidet. Vergleichen wir nun seine chemische Zulammensetzung mit denen dieser Feldspathe, so entscheiden wir uns sogleich für die größere Aehnlichteit mit Periklin. Klingstein ist also sehr wahrscheinlich ein durch Bildungsart im Aeusern modisierter und durch Beimischung von Säuren und Erden verunreinigter Periklin. Zwar enthält er zu wenig Kiestelerde, um die Basen als Tristlikate sosort betrachten zu dürsen; allein die Säuren machen wohl auch einen ziemlichen Theil Kieselerde entbehrlich.

Ich habe deutliche Uebergänge aus dem Klingstein mit seinen Gemengen, d. i. aus dem Porphyrschieser in den sogenannten Flöztrapp -Porphyr gesehen, z.B. auf dem Johnsdorfer Berge bei Zittau, zuweilen auch mit Andeutung zum Bimesteinartigen *), und ich zweiste nicht, dass der ungarische porphyrartige Bimestein die nämliche Substauz zur Basis habe. Auch dem Porphyr von Drachensels scheint ein poröser Klingstein zur Hauptmasse zu dienen. Und so möchte es mit manchen Bimesteinen und Drachyten der nämliche Fallseyn. Dass bei der Porosität das Fettige im Glanze, was der dichte frische Klingstein zeigt, verloren geht, darf nicht befremden.

[&]quot;) Bimsstein kann nicht eine besondere Mineral-Spezies bezeichnen, soudern einen gewissen Zustand. Der meiste Bimsstein und der ausgezeichnetste ist Obsidian, einiger Pechstein und andres wohl Periklin.

· 6. Tetartin.

Beim Tetartin (den ich keineswegs Albit nennen möchte, da eine früher benannte Spezies Albin heißt, und die Mehrzahl der mir bekannten Varietäten nicht weifs, fondern farbig ist) hat uns Hr. Dr. G. Rose die Winkel sehr genau und vollständig bestimmt. Davon habe ich mich jüngst nach zahlreichen Messungen überzeugen können. Ich lernte nämlich eine Varietät kennen, welche mir anfangs wie eine neue Spezies vorkam. Sie findet sich in gangähnlichen Trümmern eines sonderbaren Sienits, der bei Borstendorf zwischen Freiberg und Zschopau als Lager im Gneise liegt. Dieser Tetartin ist deutlich spaltbar 1) nach P, 2) nach M, 3) nach T und 4) nach o, unvollkommen 5) nach l. Die erste Spaltungsgestalt, welche ich schlug, fiel so aus, dass ich die parallelen Combinations - Kanten zwischen o, P und T als Seitenflächen eines Prisma erhielt, und nun war die deutlichste Richtung natürlich eine laterale brachydiagonale geworden. Gerade so ist es mir und allen Mineralogen früherhin beim Petalit ergangen. Ich fing an zu messen und bekam genau die Winkel wieder, wie sie Hr. Dr. G. Rose angiebt, ja an Zwillingen fand ich den Winkel Pauf M zu 93° 36' mit gar keiner Differenz, was mich recht sehr freute. Die Richtung T ist oft nur um ein Geringes weniger vollkommen als die Richtung M, daher find Tetartin und Periklin wohl mit einander zu verwechseln. Der Unterschied wird sich durchs Gewicht stets leicht ergeben. Es war mir neu, dass der Tetartin so deutlich nach T spalte und auch nach o. Ich ging nun alle Tetartine darauf durch und fand dafür Bestätigung. Aber den geradblättrigsten, den ich zeitlier dafür genommen, fand ich nur undeutlich nach T, l und o spaltbar. Diese Abänderung war eine großblättrige von Arendal in Norwegen, welche ich der Güte des Herrn Dr. Bondi Die gewöhnlichen strahligen Tetartin-Abänderungen der Granite von Finbo, Kimito, Penig, Rozena etc. ließen sich darauf nicht untersuchen, sie stimmen aber mit dem Borstendorfer Feldspath und mit anderen, wo jene Spaltungen deutlich find, im Gewicht und in der Härte überein. Man hat also die Deutlichkeit der Spaltungsflächen T und o mit in die Charakteristik des Tetartins aufzunehmen. Nur die erwähnte Arendaler Abänderung - nicht die gewöhnliche von da - gab sich als eine neue Spezies zu erkennen, die ich sogleich näher abhandeln werde. Man überzeugt sich nun auch leicht, warum der Tetartin zwischen Periklin und Orthoklas zu stellen war.

Ich hielt es für nöthig, die wirklich als Tetartin erkannten Feldspathe noch durch VVägungen genauer zu prüfen, und fand folgende Resultate:

- 2,609 Schön frisch fleischrother von Skogbohle im Kimito Kirchspiele in Finland, wo er mit zweiaxigem Glimmer und
 Quarz Granit bildet.
- 2,6097 Dunkel gelblich bis röthlich-weißer, gebrochen blättrig, ebenfalls deutlich spaltbar nach T und nach o; von Kararsvet bei Falun. Bildet mit Quarz und Glimmer großkörnigen Granit, worin der Pyrorthit liegt.
- 2,611 Blass fleischrother, blumig blättriger bis strahliger von Penig, eben solchen Granit bildend.
- 2,612 der obige von Skogbohle, nachdem die Stücke nach allen sichtbaren Zusammensetzungsflächen zerkleint waren.
- 2,6190 Weißer strahliger von Finbo, unzerkleint.

- 2,6192 Graulichweißer aus dem Kälberbusch bei Mulda oberhalb Freiberg.
 - 2,6195 Mittel zwischen grünlich und gelblich weißer großblättriger von Borstendorf.
 - 2,620 Grünlichweißer von Auris.
 - 2,621 Gelblichweißer bis blaß ockergelber schön frisch und durchsichtig, auf verwittertem Granit aussitzend, Fundort unbekannt, gemessen.
 - 2,622 Wasserheller von Borstendorf, gemessen.
 - 2,623 Milchweißer schön glasiger N. 2192 aus dem Wernerschen Museum, Fundort unbekannt.
 - 2,624 Milchweißer von Borstendorf.
 - 2,626 Milchweißer großblättriger von Siebenlehn bei Freiberg.

Das geringere Gewicht der ersten Varietäten hängt sichtbar von ihrer Struktur ab. Genau genommen wären hiernach die Gränzen der Spezies 2,61 bis 2,62 zu ziehen, und nur dann, wenn man auf das Zerkleinen der strahligen Varietäten nicht Rücksicht nehmen will, kann man sie auf 2,60 bis 2,62 ausdehnen. Den blumigblättrigen Feldspath von Breitenbrunn, den Hr. Dr. G. Rose als Albit bestimmt hat, halte ich nicht dafür, da er nur 2,570 wiegt.

(Beschluss im nächsten Hest.)

VIII.

Ueber Sementini's jodige Säure;

von

F. Wöhler.

Sementini hat in einer Abhandlung zu zeigen gesucht *), dass man eine bis jetzt noch nicht bekannte
Oxydationsstuse des Jods, die jodige Säure, erhalte, wenn man chlorsaures Kali mit Jod destillirt.
Pleischl hat später diese Entdeckung bestätigt gesunden und noch weitere Versuche darüber angestellt **).

Bei näherer Betrachtung der Eigenschaften, welche diese Chemiker von dieser jodigen Säure ansühren, findet man bald, dass sie in jedem Punkte mit denen des Chlorjods übereinkommen, welches schon längst von Gay-Lussac dargestellt worden ist; und nachdem ich mir jene angebliche jodige Säure nach Sementini's Vorschrift verschafft hatte, so zweifelte ich keinen Augenblick mehr, dass sie in der That nichts Anderes als Chlorjod sey.

Beim ersten Versuche erhielt ich Sementini's Säure, wie er angiebt, als eine braune Flüssigkeit, bei einem zweiten aber, wobei ein großer Ueberschuss von chlorsaurem Kali mit Jod destillirt wurde, er-

^{· *)} Schweigger's Journal B. 41. p. 158.

^{**)} a. a. O. B. 45. p. 1.

starrte die überdestillirende Flüssigkeit (was Sementini und Pleischl gar nicht bemerkt haben) zu einer, warzenförmig zusammengehäuften, krystallinischen Masse, die beim Erwärmen leicht schmolz, sehr schnell an der Luft zerflose, sich also in dieser Hinsicht ganz wie trocknes Chlorjod verhielt. - Auf directem Wege dargestelltes Chlorjod kann viel Jod auflösen, lässt dasselbe aber beim Vermischen mit Wasser wieder fallen. Eben so verhält sich jene jodige Saure, wenn man bei ihrer Darstellung zu viel Jod anwandte und sie als braune Flüssigkeit übergeht. Ich übergehe die übrigen Eigenschaften des auf directem Wege dargestellten Chlorjods, weil sie jedem Chemiker bekannt find, und jeder leicht findet, dass sie vollkommen dieselben sind, wie die der sogenannten jodigen Saure. Ich will nur noch bemerken, wie ich mich von der Gegenwart des Chlors in dieser Verbindung überzeugt habe, weil es doch möglich gewesen ware, dass zwei aus verschiedenen Elementen zusammengeletzte Körper sehr ähnliche Eigenschaften gehabt hätten. - Die nach Sementini's Methode erhaltene Flüssigkeit wurde, um vor aller mechanischen Einmengung sicher zu seyn, noch ein Mal theilweise destillirt, und das Destillat mit reinem kohlensauren Natron gesättigt, wobei sich viel Jod abschied, wie diess auch vom Chlorjod bekannt ist. Die Auflösung wurde zur Trockne abgedampft, die Salzmasse geglüht, wobei sie leicht schmolz, hierauf in Wasser aufgelöst und zur Krystallisation abgedampst. Hierbei schossen viele, sehr bestimmte, undurchsichtige, zum Theil treppenförmig gebildete Krystalle von Kochsalz an. Die ganze Salzmasse wurde dann wieder

in Waller aufgelöst und mit salpetersaurem Silber vermischt. Zuerst entstand blose ein gelber Niederschlag von Jodfilber und erst zuletzt fiel das Chlorsilber in dicken, weisen Flocken nieder. Der Niederschlag wurde wohl ausgewaschen und dann mit Ammoniak Hierbei blieb das Jodsilber als blassgelbes Pulver zurück. Die abfiltrirte ammoniakalische Flüssigkeit wurde bis zur Verjagung des Ammoniaks gekocht, und das niedergefallene Chlorfilber getrocknet und geschmolzen. Es schien mehr zu betragen, als das Jodsilber. Obgleich seine Auflöslichkeit in Ammoniak hinlanglich beweist, dass diess wirklich Chlorfilber war, so wollte ich mich auch noch durch die Analyse überzeugen, was entscheidend werden musste, da der Silbergehalt des Chlorsilbers so sehr von dem des Jodfilbers verschieden ist. 1,08 Grm. des so erhaltenen, geschmolzenen Chlorsilbers wurden in einem Porzellantiegel mit kohlensaurem Natron bedeckt und geglüht. Das hierdurch reducirie, schwammige Silber wurde wohl ausgewaschen und geglüht. wog 0,815 Grm. Nach der bekannten Zusammensezzung des Chlorsilbers aber enthalten 1,08 Grm. desselben 0,813 metallisches Silber.

Se men tini's jodige Säure färbt das Amylum nicht blau; aber dasselbe ist mit dem auf gewöhnliche Weise dargestellten Chlorjod der Fall, selbst wenn es so zusammengesetzt ist, dass es bei der Sättigung mit einem Alkali Jod abscheidet. Sobald man aber in beiden Fällen in die mit Amylum vermischte Flüssigkeit etwas Zinnchlorür-Aussölung gießt, wird sie ausgenblicklich blau, weil dann die Jodsäure reducirt

wird - Die nach der Darstellung der vermeintlichen jodigen Saure zurückbleibende Salzmasse besteht aus Chlorkalium, chlorsaurem und jodsaurem Kali, vorausgesetzt, dass man sie nur so lange geschmolzen hat, als Chlorjod überging, so wie es bei meinem Versuche der Fall war. Die hierbei erhaltene Salzmasse schien gar kein Jodkalium zu enthalten, sondern das Jod nur als Jodfaure, denn es liefs sich auf die bekannte Art mit Amylum kein Jod darin entdecken. Sobald aber der mit Amylum vermischten Auflösung ein Tropfen Zinnchlorur-Auflösung zugesetzt wurde, erschien sogleich ganz stark die blaue Färbung, weil dann die Jodsaure reducirt wurde. Es scheint mir wahrscheinlich, dass die Bildung von Chlorjod nach Sementini's Methode hauptsächlich auf dieser Bildung von jodfaurem Kali beruht; man erhält deshalb auch kein Chlorjod, wenn man Kochsalz mit Jod destillirt, was ich versuchte.

IX.

Ueber die chemische Zusammensetzung des Zinkenite und des Jamesonits;

von

HEINRICH Rose.

Bei der chemischen Untersuchung einer Reihe von in der Natur vorkommenden Verbindungen, welche Schwefelantimon (SbS³) und Schwefelarsenik (AsS³) als elektronegative Bestandtheile enthalten, und welche ganz gleich zusammengesetzt sind den Verbindungen, die von Berzelius entdeckt und von ihm Schwefelsalze genannt worden sind, habe ich auch den von meinem Bruder beschriebenen Zinkenit *), der zu dieser Reihe gehört, analysirt. Die Methoden, deren ich mich bei der Analyse bediente, weichen wenig von denen ab, die ich bei der Untersuchung der Fahlerze anwandte, und die ich umständlich bei der Bekanntmachung meiner größeren Arbeit ansühren werde. Das Resultat einer Analyse wart

<u></u>	yg.23.
`Kupfer	0,42
Antimon	44,39
Blei	31,84
Schwesel	22,58

^{*)} Poggendorff's Annalen B. VII, S. 91.

Bei zwei andern Analysen, die nach einer Methode ausgeführt wurden, bei denen der Schweselgehalt nicht bestimmt werden konnte, erhielt ich 31,97 Procent Blei und 44,11 Antimon; und 30,63 Blei und 45,28 Antimon. Bei dieser letzten Analyse enthielt indessen das abgeschiedene Antimon noch eine kleine Quantität Blei, die nicht von ihr getrennt wurde.

dern, um Schwefelblei zu bilden, 4,95 Theile Schwefel, und 44,39 Theile Antimon verbinden sich mit 16,61 Th. Schwefel zu Schwefelantimon. Die Menge des Schwefels im Schwefelblei ist zwar nicht ganz ein Drittel von der Schwefelmenge des Schwefelantimons, auch wenn man zur ersteren Schwefelmenge noch 0,11 Theile Schwefel hinzurechnet, mit welchem sich 0,42 Th. Kupfer zu Schwefelkupfer verbinden; da indessen die Abweichung nicht sehr groß ist, so glaube ich, dass die Zusammensetzung des Zinkenits durch die Formel PbS² + 2SbS³ ausgedrückt werden könne *).

Der Zinkenit hat in seiner Zusammensetzung die meiste Aehnlichkeit mit dem Jamesonit und dem Rothgültigerze. Der erstere, der von Mohs entdeckt, beschrieben, und von ihm axotomer Antimonglanz genannt worden ist, **) besteht im VVesentli-

^{*)} Das, was man Federerz genannt hat, gehört wohl meistentheils zum Zinkenit; ich fand nämlich in einem Federerze von Wolfsberg bei Harzgerode eine bedeutende Menge von Blei.

^{**)} Grundriff der Mineralogie von Fr. Mohs, Th. II. S. 586.

chen wie der Zinkenit aus Schweselantimon und Schweselblei, nur in einem andern Verhältnisse. Die Resultate von drei Analysen des Jamesonits, zu welchen mir Herr Haidinger Material mitgetheilt hatte, sind solgende:

		I.		II.		III,
Schwefel	ï	22,15	•	22,53		
Blei .	•	40,75	•	38,71	•	40,35
Blei mit ge Spuren voi und Zink			;	0,74		1
Kupfer	•	0,13	•	0,19	î	0,211
Eisen .	•	2,30	÷	2,65	•	2,96
Antimon .	•	34.40	•	34,90	÷	33,47 *)
	•	99,73	•	99,72	•	

54,40 Theile Antimon (in der ersten Analyse) verbinden sich mit 12,87 Th. Schwesel zu Schweselantimon, und 40,75 Th. Blei mit 6,33 Th. Schwesel zu Schweselblei. Der Ueberschuss an Schwesel 2,95 Th. ist beinahe hinreichend, um mit dem Eisen Schweselkies zu bilden. — Obgleich nun der Gehalt an Schweselkies im Jamesonit ziemlich bedeutend ist, so glaube ich, dass er unwesentlich ist, da Eisen und Blei weder im oxydirten noch im geschweselten Zustande mit einander verbunden vorkommen; die krystallisisten Fahlerze z. B., in welchen allen sich Schweseleisen sindet, enthalten nie Schweselblei, selbst wenn die Tetraëder des Fahlerzes im Bleiglanze sitzen. — Die wesentliche Zusammensetzung des Jamesonits kann durch die For-

^{*)} Bei der 3ten Analyse konnte der Gehalt an Schwesel nicht bestimmt werden.

mel 3PbS² + 4SbS² ausgedrückt werden; das Schwefelantimon in ihm enthält noch einmal so viel Schwefel als das Schwefelblei.

Im Rothgültigerze, in welchem statt Schweselblei Schwefelsilber enthalten ist, sind nach v. Bonsdorf's Analyse die Schwefelmengen im Schwefelantimon und im Schwefelfilber sich gleich. - In dem Zinkenit, dem Jamesonit und dem Rothgültigerze verhalten sich also die Schwefelmengen im elektropositiven Schwefelmetall zu den Schwefelmengen im Schwefelantimon wie 1:3; 1:2; und 1:1. Keine von diesen drei Verbindungen gehört zu den neutralen Salzen, welche von SbS3 und elektropositiven Schwefelmetallen gebildet werden, denn in diesen scheint sich der Schweselgehalt in der Schweselbase zu dem im Schwefelantimon wie 2:3 zu verhalten. Zinkenit und der Jamesonit find daher übersättigte Schwefelsalze, und das Rothgültigerz ein basisches Schwefelfalz.

X.

Ueber das Packfong; von Hrn. v. Gersdorff zu Wien.

Das beste Versahren, um diese, bekanntlich aus Nikkel, Kupfer und Zink bestehende Legirung mit Vortheil zu bereiten, ist nachstehendes.

Nachdem das Nickel in einem eisernen Mörser zu hafelnusgroßen Stücken zerstoßen und auch das Kupfer und Zink zerkleinert worden, werden die Metalle in den Tiegel gebracht, zwar gemengt, doch so, dass auf dem Boden des Tiegels etwas Kupfer liege und auch die obere Decke wieder Kupfer sey. Das Ganze wird mit Kohlenstaub bedeckt und in einem Windofen, der den Zug von Außen hat, geschmölzen, im Kleinen am besten vor der Esse. Ein öfteres sleisiges Umrühren ist unumgänglich nöthig, damit sich das schwerschmelzbare Nickel mit den übrigen Metallen zu einer vollkommen homogenen Masse verbinde, welche alsdann in beliebige Formen ausgegossen wird. Ist nicht Raumes genug in dem Tiègel, um das Ganze hineinzubringen, so kann auch nachgesetzt werden; aber dazu ist nur Kupfer zurückzuhalten; denn Nikkel würde den Einsatz sehr abkühlen und Zink darf nicht in die flüssige Masse getragen werden, weit sonst eine Explosion mit Fenererscheinung erfolgt. Explosion rührt daher, dass sich Nickel und Zink mit vieler Energie verbinden. Je länger übrigens das Packfong im Schmelzen erhalten wird und je flüssiger

es ist, deste besser lässt es sich bearbeiten. Aus der Verslüchtigung von 5 bis 6 Theilen Zink braucht man sich nichts zu machen.

Die Verhältnisse der Bestandtheile des Packsonge richten sich nach dem Gebrauche, den man von dieser Legirung machen will.

Ein der Oxydation oder dem Anlaufen an der Luft nicht unterworfenes Packfong, das folglich zu Löffeln, Suppen- und Milchschöpfern, zu französischen Gabeln u. s. w. anwendbar ist, erhält man von 25 Thl. Nickel, 50 Thl. Kupfer und 25 Thl. Zink.

Ein dem nicht weißgesottenen 12 löthigen Silber ähnliches, zu Messer- und Gabelhesten, Lichtscheren, Zuckerzangen etc. brauchbares Packsong erhält man von 22 Nickel, 55 Kupser und 23 Zink.

Zum Walzen am besten geeignetes und zu Tatzen von beliebiger Größe, Waschbecken u. s. w. anwendbares Packsong liesert eine Mischung aus 20 Nickel, 60 Kupser und 20 Zink. — Zink und Kupser müssen aber möglichst rein seyn.

Zu Gegenständen, die durch Guss versertigt werden, wie Leuchter, Sporen, Glocken, Pferdegeschirr, dient am besten eine Mischung aus 20 Nickel, 60 Kupfer, 20 Zink und einem Zusatz von 3 pr. Ct. Blei, so wie auch eine Mischung aus 18 Nickel, 54 Kupfer, 25 Zink und 3 Blei.

Ein Zusatz von 2 bis 2,5 pr. Ct. Eisen oder Stahl macht das Packsong bedeutend weiser, aber auch härter und spröder. Will man Eisen zusetzen, so muß solches zuvor mit Kupfer unter einer Decke von Kohlen vor dem Gebläse zusammengeschmolzen, und

dann erst diess Gemenge mit Nickel, Zink und dem übrigen Kupfer in den großen Tiegel gebracht werden.

Bei dem Walzen und Hämmern des Packfong sind folgende Regeln zu beobachten: Da das Packfong nach der Bereitung ein krystallinisches Gefüge hat, so folgt von selbst, dass das Hämmern und Walzen anfangs sehr behutsam geschehen müsse. Nach jeder Ueberhämmerung und nach jedem Durchgang durch das Walzwerk muß es wieder kirschbraun geglüht werden, und vollkommen wieder erkalten, bevor es wieder gehämmert oder gewalzt wird. Ift das krystallinische Gefüge des Packfongs zerstört, so lässt sich dasselbe, fast wie Messing verarbeiten. Die Spannung, welche die Bleche hie und da beim Walzen erhalten haben, muß denselben durch einige Hammerschläge benommen werden. Geschieht diese nicht, so reisen die Bleche da, wo sie gespannt sind, sobald sie zwischen die Walzen kommen. Eine Behandlung des Packfongs mit dem großen Hammer vor dem Walzen hatte guten Erfolg.

Die Silberarbeiter behandeln das verarbeitete Packfong mit Bimsstein, wie das Silber; sie sieden es weiß,
machen aber aus dem Versahren ein Geheimnis. Sehr
verdünnte Schwefelsaure (14 Thl. concentrirte Saure
und 100 Thk VVasser) heiß angewandt, reinigt die
Oberstäche auch, wenn man sie hernach mit gepülvertem Bimsstein und einer Bürste abreibt. Bei dem
Einschmelzen von Abschnitzel, Feilicht, und anderen missrathenen Gegenständen, wird gleich beim Einsetzen in den Tiegel auf 1 Pfund Packsong 1 Loth

Zink sugesetzt, weil' sich so viel ungesähr verflüchtigt ?

XI.

Sonderbare Bewegungen, in die gewisse Metalsfalze unter Umständen versetzt werden können; vom Dr. F. F. Runge zu Breslau **).

Uebergießt man reines Queckfilber mit einer gesättigten Kochsalzlösung, etwa eine halbe Linie hoch, und bringt ein wenig Kupfervitriol, gleichviel, einen kleinen Krystall oder ein Bruchstück eines größeren, mit der Vorsicht auf die Salzlösung, dass er auf ihr schwimmend bleibt, so verliert das Queckfilber nach einiger Zeit seinen Glanz und überzieht sich allmälig mit einer Haut, die muthmasslich aus Chlorkupfer im Min. und Chlorqueckfilber im Min. besteht. VVeiteres sindet im VVesentlichen nicht Statt. Berührt man nun aber das Quecksilber, durch die Flüssigkeit hindurch, mit einem Stück blanken Eisen, so andert sich die

- *) Hr, v, Gersdorff hält von dem Packsong stets vorräthig und verkaust dasselbe in jeder Quantität bis zu einem Psunde herab, das Wiener Psund zu 2 Fl. 24 Kr. Münze. Auch überlässt derselbe ziemlich reines Nickel, das Wiener Pfund zu 8 Fl. Münze. (2½ Wiener Pfunde sind 6 Mk. Kölnisch.) Die Adresse des Hrn. v. Gersdorf zu Wien ist: Wallsischgasse No. 1021. (P.)
- **) Ein mit Bewilligung des Verfassers gemachter Auszug aus einer, handschriftlich mitgetheilten, größeren Abhandlung über diesen Gegenstand. (P.)

Scene. Die Haut, die das Quecksilber bedeckt, spaltet sich, und wird schnell vom Quecksilber absorbirt. Es stellen sich wirbelsörmige Strömungen ein, die vom schwimmenden Krystall ausgelien, sich an der Quecksilberstäche brechen und wieder nach Aussen hin, sich umbeugend, in die Höhe steigen. Dabei nimmt der Krystall an Größe ab und verschwindet endlich ganz. Mit seinem Verschwinden hört auch die Strömung aus. Dieselben Erscheinungen, verbunden mit einer Anziehung zwischen dem Krystall und Quecksilber, sinden auch Statt, wenn ersterer unter der Flüssigkeit ungesähr um eine halbe! Linie vom Quecksilber entsernt liegt. Hier wie dort dauern die Erscheinungen nur so lange, als das Eisen in das Quecksilber eingetaucht ist.

Bringt man den Kupfervitriol, statt ihn auf der Flüssigkeit schwimmen zu lassen, in unmittelbare Berührung mit dem Queckfilber, fo ift der Vorgang anders. So wie man nämlich das Eisen in das Queckfilber taucht, geräth der Kryftall in eine heftige Bewegung und kreist, während er scheinbar vom Eisen angezogen und abgestossen wird, auf die wunderbarse und regelloseste Weise auf und an der Queckfilberfläche umher. Dabei nimmt der Kryftall an Gräsee ab, und seine Bewegungen, die sich bester beobachten als beschreiben lassen, nehmen an Geschwindigkeit zn. Zieht man das Eisen aus dem Queckfilber, so hören die Bewegungen des Krystalles augenblicklich auf; es fey denn, dass man das Queckfilber schon oft und anhaltend zu diesem Versuche angewandt hat, in welchem Falle die Erscheinung, auch ohne Eisen, bei blosser Gegenwart von Quecksiber

und Kochsalzlösung von Statten geht. Größere Krystalle gerathen übrigene nicht in jene wirbelnde Bewegung, sondern nähern sich ruckweise dem Eisen, bis sie dieses erreicht haben.

Das Queckfilber wird schon an und für sich in eine zuckende Bewegung versetzt, wenn man es unter Salzlösungen mit Eisen berührt; auch sinden dabei in den Salzlösungen Strömungen Statt, wie man diess durch ein wenig hineingeschüttete Pfeisenerde sichtbar machen kann. Diese Erscheinungen haben aber mit denen beim Kupservitriol nichts gemein, und können auch mit ihnen nicht verwechselt werden.

Die Bewegungen des Kupfervitriols find zugleich mit einer beschleunigten Auslösung desselben verbunden. Von zweien Krystallen, von denen der eine acht Mal größer war als der andere und der erstere auf dem Quecksilber, der andere aber neben demselben lag, wurde jener, nämlich der größere, während der Berührung des Quecksilbers mit dem Eisen, zwei Mal schneller aufgelöst als der kleinere.

Die Magnetnadel und die Maschinen-Elektricität scheinen unter den genannten Umständen keinen Einslus auf den Kupservitriol zu haben. Anders verhält sich dagegen die Volta'sche Säule. VVird der Zinkpol derselben in das Quecksilber und der Kupserpol in die Salzlösung getaucht, so geräth der Kupservitriol auf der Quecksilbersläche in rotirende Bewegungen, die jedoch eben so regellos sind, wie die früher beschriebenen. Ist aber der Zinkpol in die Salzlösung, der Kupferpol in das Quecksilber getaucht, oder sind beide Pole in die Salzlösung oder in das Quecksilber gebracht, so bleibt der Krystall in Ruhe. Die Säule beschracht, so bleibt der Krystall in Ruhe.

stand aus 9 Paaren zweizölliger Platten, und die Pappscheiben waren mit einer Mischung von Kochsalz und Schweselsaure angeseuchtet.

Füttert man ein Kupferschälchen mit Löschpapier aus und gießt Kochsalzlösung darauf, schüttet nun hinreichend Quecksilber hinein, mit der Vorsicht, dass es vom Kupfer durch das seuchte Papier getrennt bleibt, und verbindet dann das Quecksilber durch einen Platindraht mit dem Kupfer, so wird der auf das Quecksilber gebrachte Kupservitriol in Bewegung gerathen. Ohne Platindraht, oder ohne dass derselbe das Quecksilber unter der Lösung direct berührt, geschieht wenig oder gar nichts.

Gleich dem Eisen setzen Kupfer, Blei, Wismuth, Zink den Kupfervitriol in Bewegung, wenn man mit ihnen das unter der Kochsalzlösung befindliche Quecksilber berührt. Antimon, Gold, Silber, Platin bringen dagegen keine Wirkung hervor.

Eine Auflösung des Kochsalzes scheint bei Berührung des Quecksilbers mit Eisen die stärksten Bewegungen des Kupfervitriolkrystalls zu veranlassen, und zwar um so stärkere, als sie concentrirter ist. Lösungen von salzsaurem Kali, Ammoniak, Thonerde, Eisenoxydul, Chromoxydul wirken schwach; dagegen wirken gar nicht: Lösungen von salzsaurem Eisenoxyd, Kupferoxyd, Quecksilberoxyd, Platinoxyd u. s. w. Lösungen von salzsaurem Baryt und Kalk wirken nicht, wenn sie concentrirt sind, wegen der Bildung einer starken Rinde von Schwerspath und Gyps; im verdünnten Zustande lassen sie aber eine schwache VVirkung zu. Eine Lösung von salzsaurer Thonerde ist gleichsalls wegen Bildung einer starken Hant auf

stem Queckfilber ohne Wirkung. Eben so wirkungslos ist chlorsaures Kali; nur ein Mal, als eine heisse concentrirte Lösung desselben auf das Queckfilber gegossen war, und sich kleine Krystalle ausgeschieden hatten, zeigte der Kupservitriol zuckende Bewegungen, die aber durch Eisencontact weder beschleunigt noch sonst verändert wurden. Lösungen von salpetersauren und schweselsauren Salzen, von Jodkalium, von VVeinsteinsaure, Klee- und Essigsaure, nebst ihren Salzen, so wie weingeistige Lösungen salzsaurer Salze wirken nicht, wenigstens, wie es hier immer verstanden ist, nicht bei Berührung des Quecksilbers mit Eisen.

Salzfäure zeigt im concentrirten Zustande keine besondern Erscheinungen. Im verdünnten Zustande bringt sie auf dem Quecksilber eine schwarze Haut zuwege, die beim Berühren dieses Metalls mit Eisen sehr schnell verschwindet und dadurch den Kupfervitriol in Bewegung setzt. Bald hernach kommt aber der Krystall in Ruhe, und es bildet sich um ihn eine rothe Kupferhaut, die ihn sestzuhalten scheint. Quecksilber, mit Salzsaure (ohne Gegenwart von Kupfervitriol) übergossen, zeigt bei Berührung mit Eisen nicht jene Zuckungen, die unter Salpetersaure und unter Lösungen salzsaurer Salze Statt finden. Quecksilber, unter verdünnter Salpetersäure mit Eisen berührt, geräth, wie eben gelagt, in Zuckungen, die aber wenigstens um das Vierfache vermehrt werden, wenn man dem ! Queckfilber unter der Flüssigkeit einen Kupfervitrol nähert. Die Strömungen, die alsdann vom Krystall ausgehen, reissen diesen zwar zuweilen mit fort; eigentliche Drehungen desselben sinden aber nicht Statt. Ist das Queckfilber oft zu diesem Versuche angewandt, so stellen sich ohne Krystall bei blosser Berührung mit dem Eisen Strömungen ein, und es sammelt sich um den Punkt, wo das Eisen das Quecksilber berührt, eine gelbgrüne Flüssigkeit (eine Eisenlösung), die sich merkwürdigerweise nicht mit der Salpetersäure vermischt. Zieht man das Eisen herans und schüttelt das Gefäs, so mischt sich zwar die Flüssigkeit mit der Säure, aber sogleich verschwindet auch ihre Farbe. Erneutes Eintauchen von Eisen rust sie wieder an diesem hervor. Auch reines Quecksilber, das unter Salpetersaure sehr lauge mit Eisen berührt worden, zeigt diese Erscheinung.

Die hier beschriebenen Bewegungen sind nicht bloss dem Kupservitriol eigen, sondern zeigen sich mit Kochsalzlösung auch beim falzsauren, falpetersauren und essignauren Kupseroxyd. Doch sind bei ersterem, wegen seiner Leichtlöslichkeit und der Bildung einer starken Haut, so wie beim letzteren, wegen seiner Schwerlöslichkeit in Kochsalzlösung, die Bewegungen nur undeutlich. Das salpetersaure Kupseroxyd zeigt aber lebhaste Bewegungen, eben so das essigsaure, wenn man der Kochsalzlösung etwas Salpetersaure hinzugesetzt hat. Boraxsaures und phosphorsaures Kupseroxyd kreisen gleichergestalt nur dann auf dem mit Eisen berührten Quecksilber umher, wenn der Kochsalzlösung Salpetersaure hinzugesügt ist.

Zink-, Lifen-, Mangan-, Blei- und Kobalt-Salze tanzen bei Berührung des Queckfilbers unter der Koch-falzlöfung mit Eifen nicht so umher, wie der Kupfer-vitriol; Wismuthsalze gaben geringe Anzeigen davon. Zinnfalze find aber unter jenen Umständen der Rote-

sion fähig. Salpetersaures Silberoxyd (Höllenstein) bewegt sich auch und zwar mit großer Hestigkeit, wenn man verdünnte Salpetersaure statt der Kochsalz-lösung anwandte.

Endlich muss hier noch die Wirkung der Amalgame erwähnt werden. Auf einem Kupferamalgam, das mit Kochsalzlösung übergossen worden, bewegte sich ein Kupfervitriolkrystall, ohne Mitwirkung von Eisen oder einem andern Metalle, eben so wie unter ähnlichen Umständen auf dem mit Eisen berührten reinen Queckfilber. Das Kupferamalgam war dadurch bereitet, dass i Mischungsgewicht Zink mit 5 Mischungsgewichten Queckfilber zusammengeschmolzen und mit einer Auflösung von Kupferoxyd geschüttelt worden. Zu dem Versuche wurde diess Amalgam noch mit zwei Thl. Queckfilber verdünnt. Ganz dieselben Erscheinungen zeigten sich bei einem Messing-Als diess nämlich mit einer Lösung von salzsaurem Eisenoxydul übergossen und ein Krystall von salpeters. Kupferoxyd darauf gelegt wurde, gerieth dieser sogleich in dieselben Bewegungen, welche früher beim Kupfervitriol im Kreise der galvanischen Ketto beobachtet waren *).!

etrennt, erst am Schlusse dieses Auszuges angesührt und hervorgehoben, weil sie mir die meiste Ausmerksamkeit zu verdienen scheinen. Durch einige Versuche, zu denen ich durch die erste Mittheilung des Versassers aufgesordert worden bin, habe ich mich nämlich überzeugt, dass alle Erscheinungen, die hier als austretend beim Contacte von heterogenen Metallen unter einer Salzlösung beschrieben sind, schon bei den mit einer Salzlösung übergossenen Amalgamen Statt sinden, so dass

allo en diefen anmittelbar die galvanifehe Rette nicht weforelich nöthig ift. Einer der einfachsten Versuche, um dieses zu zeigen, besteht darin, ein wenig Zink mit Quecksilber zusammenzuschmelzen, das Amalgam mit einer verdünnten Queckfilbersublimatiosung zu übergießen und alsdann einen Queckfilbersublimatkrystall auf die Fläche des Amaigams zu bringen. Die Bewegungen des Krystalls find hier ungemein hefe tig (Chertreffen die beim Kupfervitriei bei weitem) und laffen fich fo oft erneuern, als noch Zink im Queckfilber aufgelöft ift; alsdann überzieht fich dieses mit einer Haut von Calomel und die Bewegungen hören auf. Sublimatkryftalles läfst fich ein Kupfervitriolkryftalt, und fate der Sublimatiölung eine Kochfalzlöfung (nur nicht reines Wasser) mit gleichem Erfolge anwenden; allein der Process wird dadurch verwickelter. - Der Verfasser ist geneigt, die bier beschriebenen Erscheinungen als Wirkung der galvanischen Kette zu betrachten, und es ist auch wohl gewiss, dass galvanische Actionen irgend einer Art, begleitet oder bedingt durch die zur Reduction des Krystalles nöthigen Umstände, die Urlachen dieser Erscheinungen sind. Da es aber für jetzt schwer hält, wo nicht gar unmöglich ist, die Wirkungsatt diefer Urfachen auf eine bestimmte Weise anzugeben, so sind hier unter Mitwissen des Verfassers nur die Thatsachen, entblößt von aller theoretischen Ansicht, ausgeführt worden. Die hier beschriebenen Erscheinungen erinnern unwillkürlich an die, welche von Hrn. Herschel (d. Ann. Bd. 77. S. 351) und vom Prof. Erman (d. Ann. Bd. 32. S. 261) im Kreise der Volta'schen Saule bemerkt worden find. Wie nahe aber diese mit jenen zusammenhängen, will ich nicht entscheiden; auch ist diess gewissermaßen überflüssig, da der Verfasser seine Untersuchungen fortfetzt und hoffentlich nicht eher niederlegen wird, als bis der Gegenstand erschöpst ist. Aus eben dem Grunde balte ich es auch für unpaffend, etwas von den Versuchen anzusühren, die ich weiter zu melner eignen Belehrung angestellt

XII.

Veber eine eigenthümliche Substanz im Meerwasser;

** von Herrn Bruand,

Apotheker und Präparator der Chemie an der Fakultät der Wissenschaften zu Montpellier *).

1. Geschichte der Untersuchungen.

Beim Behandeln der Lauge von Fucus-Afchen mit einer Löfung von Chlor in Waffer hatte ich oft be-

Aus den Ann. de Chim. et Phys. XXXII. 337. [Schon früher wurde in dem Journ. de Pharmacie Juill. 1826. p. 376 von diesem Stoffe, den der Entdecker anflinglich Muride nannte, eine kurze Nachricht gegeben; da man aber diefer nach die einfache Natur des Stoffes noch in Zweifel ziehen konnte, for unterliefs ich es absichtlich, ihrer in den Annalen zu erwähnen, um fo mehr, da die HH. Vauquelin, Thénard und Gay-Lussac mit einer Prüfung der von Hrn. Balard überfandten Abhandlung und Proben des neuen Stoffes beauftragt waren, und von dieser auf jeden Fall etwas Zuverlästiges zu erwarten stand. Diese Prüfung ist jetzt geschehen und die Resultate derfelben als Anhang der Abhandlung des Hrn. B. in den Ann. de Chim. et Phys. hinzugefügt. Der Bericht der Comiffaire schliefet mit folgenden Worten: Wenn gleich die geringe Anzahl der uns erlaubten Versuche uns über das Daseyn des Brome, als eines neuen einfachen Körpets, nicht diejenige Gewissheit gegeben hat, welche man heut zu Tage mit Recht verlangt, fo betrachten wir es doch wenigstens als sehr wahrscheinlich. Die Abhandlung des Hrn, Balard ist überdiefs sehr wohl abgefast und die zahlreichen Resultate, welche er in derseiben beibringt, willeden felbit dann kein geringeres Intereffe erregen, wenn man beweifen könnte, daß das Brom kein einfavon Stärke nicht bloße eine blaue Zone zeigte, von der das Jod einen Theil ausmachte, sondern auch ein wenig oberhalb derselben eine Zone von ziemlich intensiver gelber Farbe. Diese orangegelbe Farbe zeigte sich gleichfalls, als ich die Mutterlauge aus unseren Salinen auf dieselbe Art behandelte; die Farbe war um so dunkler, je concentrirter die Flüssigkeit war. Das Entstehen dieser Farbe war mit einem starken eigenthämlichen Geruch verbunden. Ich untersuchte, von welcher Natur dieses färbende Princip seyn könnte, und wurde durch meine ersten Versuche zu den folgenden Beobachtungen geführt.

1) Die mit Chlor behandelte Mutterlauge unserer. Salinen verliert ihre Farbe und ihren eigenthümlichen beruch, wenn man sie auf ein oder zwei Tage der Lust aussetzt, ohne dass das Chlor hernach darin die-selbe Erscheinung hervorbringen könnte. 2) Wenn man sie mit Alkalien oder einfach kohlensauren Alka-

cher Körper wäre. Die Entdeckung des Hrn. Balard ist einesehr wichtige Bereicherung für die Chemie und läst Hrn. Balard seine wissenschaftliche Lausbahn auf die ehrenvollste Weise betreten. Wir sind der Meinung, dass dieser junge Chemiker der Ausmunterung von Seiten der Akademie im vollsten Maasse würdig ist, und haben die Ehre ihr vorzuschlagen, zu besehrten, dass seine Abhandlung in dem; Recueil des Savans etrangers abgedrucht werde. — Aus der Mutterlauge der Salzssorte, die man in den Sümpsen der Ebene von Aren gewinnt, haben übrigens die HH. Vauquelin, Thénard und Gay-Lussac das Brom nach dem von Hrn. Balard angegebenen Versahren selbst dargestellt und damit das Peld der Nachforschung nach dem anderweitigen Verkemmen dieses Körpers gewissermaßen schen, eröffnet.]

bien behandelt, verschwinden Gerneh und Perbe gleichfalls. 3) Dieselben Wirkungen erzeugen sich, wenn man der gesärbten Flüssigkeit ein Reagens hin-ausetzt, das geeignet ist, entweder durch sich selbst oder durch Zersetzung des Wassers Wasserstoff abzugeben. Solches thun: schweslige Säure, Ammoniak, Schweselwasserstoff, einfache Schweselmetalischydro-sulfates) und vor allem ein Gemisch von Zink und Schweselsäure, das der Flüssigkeit den Wasserstoff im Zustande der Gaswerdung darbietet.

4) Im Fall, dass die Entsärbung das Werk der Alkalien oder der wasserstoffhaltigen Körper ist, kann ein Zusatz von Chlor die ursprüngliche Farbe wieder herstellen.

Es bieten fich natürlich zwei Erklärungsarten der, um von den verschiedenen Erscheinungen Rechenschaft zu geben. Erstlich, könnte man voraussetzen, dass die gelbe Materie eine Verbindung wäre des Chlore mit einer in der Mutterlauge der Salinen enthaltenen Substanz. Fürs Zweite, könnte man annehmen, dass die färbende Substanz aus einer ihrer Verbindungen durch das Chlor ausgeschieden worden wäre und dieses ihre Stelle eingenommen hätte.

Um zu wissen, an welche man sich zu halten hätte, war es nöthig, die färbende Substanz im isolieten
Zustande darzustellen. Die Flüchtigkeit derselben
schien hossen zu lassen, dass die Destillation zur Abtrennung der Flüssigkeit hinreichen würde, und ich
nahm daher meine Zustucht zu dieser Operation. Die
mit ihrer gelben Farbe versehene Salzsoole, der Destillation unterworsen, liese wirklich gleich zu Ansange des Siedene röthliche, sehr dicke Dämpse entwei-

chen, die fich durch Abkühlen zu einer Flüstigkeit verdichteten, au der ich den größeren Theil der Eigenschaften der gefärbten Salzmutterlauge wiederfand; nur waren diese Eigenschaften hier viel hervorstechender.

Diele Flüssigkeit belase eine röthlich gelbe Farbe, einen Geruch, den man mit dem des Chloroxydes vergleichen möchte, hatte keine faure Eigenschaften und verlor ihre gelbe Farbe durch Wirkung der Alkalien. der Schwesligen Saure, der Schweselwasserstofflaure n. f. w., kurz, durch die aller der Agentien, welche die Salzmutterlange nach Einwirkung des Chlors ent-Man konnte nun nicht mehr bezweifeln, färbten. dass das Product der Destillation die Materie enthielt, die mich beschäftigte, um so weniger, als die zurückgebliebene Flüssigkeit in dieser Hinsicht alle ihre ursprünglichen Eigenschaften verloren hatte. Ihre Farbe war verschwunden und an der Stelle ihree lebhaften Geruchs fand man nur einen atherischen Geruch, auf den ich in der Folge wieder zurückkommen werde, auch hatte das Chlor nicht mehr die Eigenschaft, ihr die gelbe Farbe wiederzugeben.

Um diese Substanz im Zustande der Reinheit zu erhalten, war es nur nöthig, sie von dem Wasser zu befreien, das sich gleichzeitig mit ihr verslüchtigt hatte. Zu diesem Ende liese ich die röthlichen Dämpse über Chlorcalcium hinwegstreichen. Sie verdichteten sich in einem kleinen Recipienten in Tröpschen, die eine sehr dunkelrothe Farbe besalsen, sehr slüchtig und stark röthlich waren, indem sie das kleine Gesäse, worin sie sich besanden, mit Dämpsen von einer Far-

be, vergleichbar mit der vom salpetrigsauren Dampfe, füllten.

So glaubte ich die färbende Substanz in ihrer Reinheit erhalten zu haben; allein das Verfahren lieserte nur wenig von derselben. Ich hielt schon eine Operation für gelungen, wenn sie mir einen Tropsen von der Flüssigkeit gegeben hatte. Quantitäten von solcher Kleinheit erlaubten gewissermaßen nur mikroskopische Untersuchungen. Ich verdanke ihnen jedoch die Berichtigung meiner ersten Ansichten über die Natur dieser Substanz und die Untersuchungen, welche ich späterhin mehr im Großen ausführen konnte, haben diese bestätigt.

Ich war zuerst geneigt, diese Substanz für ein Chlorjod zu halten, verschieden jedoch von den Verbindungen, welche die Chemiker mit diesem Namen bezeichnet haben. Allein alle meine in dieser Hinsicht angestellten Versuche waren vergeblich. Die Eigenschaften, die Stärke-Auflösung nicht blau zu färben und die Sublimat-Auflölung nicht zu fällen, hingegen die, das salpetersaure Quecksilberoxydul und das salpetersaure Blei u. s. w. weiss niederzuschlagen, alle diese versicherten mir; dass Jod durchaus nicht in dieser Substanz enthalten war. Auf der andern Seite hatte ich die Substanz nach einander sowohl dem Einflusse der Voltaschen Säule, als auch dem einer sehr erhöhten Temperatur ausgesetzt, und in keinem dieser Fälle hatte sie mir die geringste Spur einer Zersetzung gezeigt. Ein solcher Widerstand konnte mich nur auf die Idee bringen, dass ich es mit einem einfachen Körper øder mit einem sich wie ein solcher verhaltenden Kör-. per zu thun hatte.

Diese auch ist die Meinung, zu der alle Operation men, denen ich die Substanz unterworfen habe, von selbst auffordern.

Ich glaube darin eine einfache Substanz zu erkennen, welche in ihrem chemischen Verhalten die größete Aehnlichkeit mit dem Chlor und Jod besitzt und
durchaus analoge Verbindungen liesert, aber durch
ihre sammtlichen physikalischen Eigenschaften und
chemischen Wirkungen die stärksten Gründe giebt,
um von jenen unterschieden zu werden.

Mutterlauge der Soole nach Einwirkung des Chlors gewonpen wird.

[Hr. Balard setzt in diesem Abschnitte auseinander, dass er der neuen Substanz auf Rath des Hrn. Anglada den von dem griechischen VVorte: βρωμος (foetor) abgeleiteten Namen: Brôme gegeben habe und hofft, dass die Chemiker, wenn sie die Einfachheit der von ihm entdeckten Substanz bestätigt sinden, diesen Namen beibehalten werden. P.]

III. Von der Darftellung des Broms,

Ich habe zur Darstellung des Broms zwei verschiedene Versahrungsarten angewandt, mit denen ich mich nacheinander beschäftigen werde.

Erstes Versahren. Ich habe schon davon in einigen Worten gesprochen. Es besteht darin, die Mutterlauge der Soole nach Einwirkung des Chlors zu destilliren und durch eine Kältemischung die röthlichen Dämpse, welche sich im Augenblicke des Siedens entwickeln, zu verdichten. Man erhält durch dieses

langwierige Verfahren nur eine getinge Quantität von noch dazu unreinem Brom. Ich habe mich überzeugt, daß es auf diese Art beständig mit einer dreisachen Verbindung von VVasserstoff, Kohlenstoff und Brom, einer ihrer Natur und ihren Eigenschaften nach dem Chlor-Kohlen-VVasserstoff analogen Verbindung, gemengt ist. Diese bestimmte mich, diese Bereitungsart gänzlich aufzugeben, nachdem ich zu gleichem Zwecke eine viel leichter ausführbare Methode gefunden hatte, die das Brom weit reiner und in größerer Menge gab.

Zweites Verfahren. Nachdem durch die Mutterlauge der Soole ein Strom von Chlor hindurchgeleitet ist *), gieße ich auf die Oberstäche derselben eine gewisse Portion Aether und fülle auf diese Art die Flasche, in der sich die Flüssigkeit besindet, völlig. Schüttelt man nun diese, so dass sich die Flüssigkeiten mischen, und lässt sie darauf einige Augenblicke stehen, um die Trennung derselben zu begünstigen, so schwimmt der Aether, ziemlich schön hyazinthroth gesärbt, oben auf, während die entsärbte Soolen-Mutterlauge statt des hestigen, stechenden Geruchs vom Brom, nur den angenehmen Geruch des in ihr aufgelösten Aethers zeigt.

Der gefärbte Aether (eine wahre Auflösung des Broms in Aether) verliest seine Farbe und seinen un-

^{*)} Die Ersahrung hat mich gelehrt, dass es zweckmäßig ist, dieses in nicht zu großem Verhältnisse hinzuzusetzen, wenn man
den Verlust einer gewissen Menge von Brom verhindern will,
weil dieses sonst in eine Verbindung übergeht, von der späterhin unter dem Namen Chlerbrom die Rede seyn wird.

Ichen Substanz, namentlich mit kaustischem Kali; schüttelt. Dieses nimmt das Brom auf. Als ich nacheinander gelb gesärbte Soolen-Mutterlange mit Aether und gesärbten Aether mit Kali behandelte, gelang es mir mit einer kleinen Quantität dieses Alkalis, das sämmtliche in einer ziemlich großen Masse von VVasser entwickelte Brom zu verbinden. Das Kali verliert nach und nach seine alkalischen Eigenschaften und verwandelt sich in eine Salzmasse, die in VVasser auslöslich ist, und daraus durch Abdampsen in VVärefeln krystalliset.

Dieser VVürseln habe ich mich mit Erfolg zur Darstellung des Broms bedient. Ich mische die Krystalle, nachdem sie gepülvert worden, mit gereinigtem Manganhyperoxyd und schütte auf das in einen kleinen Destillationsapparat gebrachte Gemisch eine durch die Halste ihres Gewichtes an VVasser verdünnte Schwefelsaure.

Diese Saure, welche nur weise Dampse und sehr wenig Brom entwickelt haben würde, wenn man sie mit den Krystallen allein in Berührung gesetzt hätte, oder sogar, wenn man sie im Zustande großer Concentration hätte auf jenes Gemisch einwirken lassen, erzeugt unter diesen Umständen röthliche Dämpse von Brom, die sich zu Tröpschen verdichten. Man kann diese sammeln, wenn man den Hals der Retorte in einen mit kaltem VVasser gefüllten kleinen Recipienten bis zum Boden desselben hineinsteckt. Das Brom, welches daselbst in Dämpsen anlangt, löst sich in dieser Flüssigkeit; das, was sich in dem Halse der Retorte in Gestalt von Tröpschen verdichtet, fällt wegen seines

großen specifischen Gewichtes auf den Boden des Gestises.

Welche Verwandtschaft auch das Wasser zu diesem Körper besitzt, die Schicht der Flüssigkeit, welche
ihn umgiebt, ist bald gesättigt, und indem sie das
Brom von allen Seiten umgiebt, schützt sie dasselbe
gegen die auslösende Krast der oberen Schichten. Um
es im Zustande der Reinheit zu erhalten, und von
dem Wasser, was es enthalten könnte, zu befreien,
reicht es alsdann hin, dasselbe über Chlorcalcium zu
destilliren.

IV. Von einigen Eigenschaften des Broms, namentlich von feinen physikalischen Eigenschaften.

Das Brom erscheint in Gestalt einer Flüssigkeit, die in Masse oder im Reslexe betrachtet, schwarzroth, in einer dünnen Schicht zwischen das Licht und das Auge gebracht aber hyazinthroth ift. Sein Geruch ift Sehr unangenehm und erinnert an den der Oxyde des Chlore, obgleich er viel intensiver ist. Sein Geschmack ift fehr stark. Es greift organische Substanzen, Holz, Kork u. f. w. an, befonders die Haut, welche es dabei stark ins Gelbe färbt. Die Farbe, welche es dieser mittheilt, ist weniger intensiv, als die vom Jod erzengte, and verschwindet wie diese nach einiger Zeit. Wenn die Berührung mit diesem Stoffe einige Zeit gedauert hat, verschwindet die Farbe nur mit Zerstörung der Epidermie. Es wirkt mit Heftigkeit auf die Thiere. Ein Tropfen einem Vogel in den Schnabel gebracht. reichte hin, ihn zu tödten.

Des specisische Gewicht, so weit ich es bei kleiuen Quantitäten des Stoffes ausmitteln konnte, sand fich zu 2,966. Das Brom erträgt eine Temperatur von - 18° C. ohne zu gefrieren. Es verflüchtigt fich leicht und diese große Flüchtigkeit flicht sehr gegen sein specifisches Gewicht ab. Es ist hinreichend, einen Tropfen von Brom in ein beliebiges Gefäß zu brimgen, um dasselbe sogleich mit einem sehr dunklen röthlichen Dampfe zu füllen, welchen man wegen seiner Farbe mit dem der salpetrigen Saure verwechseln wurde, wenn er fich nicht von diesem durch eine Menge von Kennzeichen unterschiede. Bei + 47° C. fängt es an zu fieden. Die Warme, deren Wirkung alfo den Aggregatzustand des Broms verändern kann, scheint keinen Einfluse auf die chemische Natur desselben zu befitzen. Ich bemerkte wenigstens keine Zersetzung. ale ich seinen Dampf durch eine beschlagene und flark glühende Glasröhre gehen liefs.

Das Brom ist ein Nichtleiter der Volta'schen Elektricität. Ich habe mich davon überzeugt, indem ich die beiden Pole in einem kleinen, zur VVasserzersezung geeigneten Apparat in Verbindung setzte. Diese Zersetzung, welche sehr wohl von Statten ging, wehn ich die Flüssigkeit direct durch Metalldrähte mit den Enden der Säule verband, hörte augenblicklich auf, wenn ich in den Schlieseungsbogen eine 3 bis 4 Linien lange Säule von Brom hineinbrachte. Die Elektricität scheint auch nicht im Stande zu seyn, das Brom zu zersetzen. Diese Substanz dem Einsluse einer Säule ausgesetzt, die stark genug war, um VVasser, Salzlösungen etc. zu zerlegen, liese mir weder eine Volumensverringerung, noch eine Gasentwicklung, noch eine Ablagerung irgend einer Substanz auf die Enden der

Schlieseungedrichte von Platin, mit einem Worte, keine Spur von Zersetzung wahrnehmen.

Die Dämpse des Broms können nicht die Verbrennung unterhalten. Eine angezündete Kerze, welche man in eine solche Atmosphäre eintaucht, erlöscht in dieser bald; vor dem Verlöschen brennt sie aber mit einer an der Basis grünen und an dem oberen Theile röthlichen Flamme, wie es im Chlorgase der Fall ist.

Das Brom löst sich in VVasser, in Alkohol und besondere in Aether auf. Schweselsaure löst von demselben nur sehr geringe Mengen *). Olivenöl wirkt auf
dasselbe sehr langsam. Es röthet nicht die Lackmustinktur, aber es entsärbt dieselbe schnell, beinahe eben
so augenblicklich, wie das Chlor. Die Auslösung des
Indigo in Schweselsaure wird gleichsalls durch dasselbe
entsärbt.

(Fortsetzung im nächsten Hest.)

XIII.

Ueber die Aufbewahrung von trocknen Gasarten über Quecksilber;

von Herrn FARADAY.

Da man einen von mir angestellten und unter meinem Namen angeführten Versuch für interessant genug gehalten hat, um seine Richtigkeit zu bezweiseln, so bin

*) Man kann diese Eigenschaft benutzen, um das Brom in unvollständig geschlossenen Gesässen aufzubewahren, weil die leichtere Schweselsaure ein Hinderniss für seine Verdampfung wird. ich veranlasst worden ihn zu wiederholen, und wenn auch der frühere Versuch nicht von mir bekannt gemacht ist '), so bin ich doch geneigt, den späteren und

3 Hr. Faraday bezieht fich hier ohne Zweifel auf einen Auffatz im Journ of Science No. XXXIX, worin Hr. Daniell auf p. 86 einen ahnlichen Verfuch, wie den hier beschriebenen, unter Hrn. Faraday's Namen angeführt hat. Hr. Daniell bestreitet namlich daselbit den früher (f. d. Ann. Bd. 72. S. 372) von Hrn. Humphry Davy aufgestellten Satz, das das Queckfilber, wie andere Flüssigkeiten, Luft auflösen und mittelst einer folchen Absorbtion Lust in das Vacuum der Barometer gebracht werden könne, indem er dagegen behauptet, dass die Luft zwischen dem Quecksilber und der Glasröhre eindringe and auf diesem Wege zum Vacuo gelange. Zur Stütze dieser Behauptung beruft Hr. D. fich auf den eben erwähnten Verfoch des Hro. F., außerdem aber noch auf einen Verfuch von Hrn. Bellani (Giornale di fisic. Vol. VI. p. 20), dem zu Folge eine Portion Queckfilber, welche zuvor mit Luft und Waffer geschüttelt, in gewöhnlicher Temperatur getrocknet und dann mittelft eines dazu geeigneten Trichters auf den Boden einer mit Queckfilber gefüllten und darauf ausgekochten Barometerröhre gebracht worden war, keine Luft gegeben hatte, als nachgehends die Röhre umgekehrt und ihr eberes Ende stark erhitzt wurde. Diess find auch gewiss die Rarksten Beweisgrunde, die Hr. Daniell für feine Meinung beigebracht Seine eignen Verfache können bei diesem Streite im Grunde nichts entscheiden, da sie lich eben sowohl für die eine. wie für die andere Ansicht gebrauchen lassen und auch wirklich gebraucht find, indem sie sehr nahe mit einem der Verfuche zusammensallen, durch welchen Hr. Davy zu der Aquahme einer Absorbtionsfähigkeit des Quecksilbers für die Lust geleitet worden ift. Hr. Daniell beschränkte sich nämlich darauf, Queckfilber in einer Röhre auszukochen, die Röhre, in einem Queckfilberbaffin und unten geöffnet, der Luft auszufezson und nun die Depreition diefee ausgekechten Queckfilbers

genaueren der Oeffentlichkeit zu fibergeben; weil seeinen Arengen Beweis liefert, wie schwer fich trocknes Gasarten durch Queckfilber allein absperren lassen. Im-

mit der von unansgekoghtem in einer andern Röhre muffend zu vergleichen , wobel er denn fand, dass die erstere bald der letzteren gleich wurde, und sich auch alsdann das ausgekochte Queckfilber beim Erhitzen wiederum mit Luftblafen bekleidete. Indels ist wohl nicht zu läugnen, dass ein anderer Verfuch des Hrn. Davy, wo frisch gekochtes und an der Luft erkaltetes Queckfilber beim Erhitzen in einer Barometerröhre Lustblasen gab, obgleich es zuvor ganz dicht an dieselbe angeschlossen hatte, sich eben so gut durch eine der Glasröhre noch adharirende Luftschicht, als durch eine im Queckfilber aufgelöfte Portion von Luft erklären läfst. Auch ift es wohl wahrscheinlich, dass, wenn wirklich Lust in das Vacuum der Bazometer übergeführt wird, anders als auf roh mechanischem Wege durch außere Umftände, es nur in der von Hrn. Dauiell angedeuteten Art geschieht; doch mag die Entscheidung dieses Punktes denen überlaffen bleiben, die über ihn aus eigner Erfahrung reden kännen.

Um das Aussteigen der Lust zwischen dem Quecksiber und dem Glase bei Barometerrohren zu verhüten, empsiehlt Hr. Daniell a. a. O. p. 88 an die Mündung der Röhren einen Ring oder kurzen Cylinder von Platin anzuschweisten und die Füllung alsdann wie gewöhnlich auszusühren. Das Quecksilber, indem es sich mit dem Platin amalgamirt, schliefst nun dicht an die Röhre an und verstattet der Lust keinen Eintritt; auch soll das Platin hiebet nicht merklich ausgelöst werden. Diese sinnreiche Mittel ist indess nur auf Gesasbarometer anwendbar; bei Heberbarometern, wo ein solches in mancher Hinsicht noch wünschenswerther wäre, würde dadurch die Beobachtung am unteren Schenkel gehindert; es sey denn, man beseltigte den Platin-Ring oder - Cylinder in der Quecksilber-Gule selbst, unterhalb der Kuppe.

Hr. Faraday hille on für wahrscheinlich, dass bei feinen

erner auf der Queckfilberwanne befindlichen Fhiche wurden zwei Volumina Wallerstoffgas mit einem Volum Saner Roffgas gemiloht und mit geschmolzenem Chlorcali cium in Berührung gebracht, um alles hygrometrische Waller zu entfernen. Nun wurden von Glasfiaschen. die ungefähr drei Unzen faßten, drei ausgefuchte deren Glasstöpsel sehr genau in Se eingerieben waren; diese wurden gut gereinigt, getrocknet und alles Fett von den Stöpfeln entfernt. In diese Glasslaschen wurde über der Queckfilberwanne fo viel von dem Gasgemisch gebracht, dass sie ungefähr zu vier Fünstel davon gefüllt wurden, während das Queckfilber den übrigen Raum einnahm. Die Stöpfel wurden dann wieder eingesteckt, so dicht als es geschehen konnte; die Flaschen in umgekehrter Stellung in Glaser gebracht, und Queckfilber rund um die Stöpfel und

Verfuchen jede Gasart einen gleichen Ausweg gefunden haben wurde, wie das Wafferstoffgas, und diefer Meinung laftt fich auch wohl geradezu nichts entgegensetzen. Indese wäre es nicht unmöglich, dass bei diesen Versuchen auch die vom Hosrath Dobereiner entdeckte Eigenschaft der capillaren Raume mitgewirkt hatte. Hofr. D. fand thimlich (f. deffen Schrift: Ueber nen entdeckte, höchst merhwsirdige Eigenschaften des Platins und die pheumatisch-capillate Thatigkeit gesprungener Gläfer (Jona 1823)), als er Wasterstoffgas über VVaster in Glass gefüsen aufbewahrte, die einen Rifs hatten, dass das Gas aus diefen Gefalsen entwich und das innere Niveau des Waffers, anscheinend allen Gesetzen der Hydrostatik zuwider, um faft 3 Zoll gehoben wurde. Atmosphärische Luft, Sauerstoffgas und Stickgas zeigten unter gleichen Umständen die Erscheinung nicht. Diese Entdeckung hat die Welt nicht so in Bewegung gefetzt, wie die zugleich mit ihr bekaunt gemachte, ift aber dennoch nicht minder merkwürdig, als jene.

Halle gegoffen, bis es beträchtlich über ihnen fand. doch nicht ganz fo hoch, als der Spiegel des Queckfilbers innerhalb. So vorbereitet wurden sie in einem dunkeln Schrank gesetzt und dieser darauf versiegelt. Diele geschah am 28. Juni 1825, und am 15. Sept. 1896, do nach einem Zeitraume von 15 Monaten, wurden fie unterfucht. Die Siegel waren unverletzt und die Flaschen sanden sich genau so, wie sie hineingesetzt waren; das Queckfilber stand noch inwendig höher als answendig. Eine der Flaschen wurde in die Queckfilberwanne gebracht und ein Theil ihres gafigen Inhalts herausgenommen. Bei der Untersuchung zeigte fich, dass dieser aus gemeiner Luft bestand und dass keine Spur von dem ursprünglichen Gemisch von Wafferstoffgas und Sauerstoffgas in der Flasche geblieben wer. Eine zweite wurde auf dieselbe Art unterfucht und es ergab fich, dass sie noch etwas von der verpuffenden Mischung enthielt. Ein Theil davon mit einem Stück Platinschwamm in die Röhre gebracht, bewirkte ein dunkles Glühen des Platins; es fand keine Verpuffung Statt, wohl aber eine Verringerung von etwas weniger als die Hälfte. Der Rückstand unterhielt das Brennen ein wenig besser, als gemeine Luft. Dem Anscheine nach war also von der Mischung aus Sauerstoff - und Wasserstoff - Gas fast, die Halfte entwichen und durch gemeine Luft erletzt worden. Die dritte Flasche, auf Ehnliche Art untersucht. lieferte gleichfalls eine verpuffende Mischung, und es fand fich bei der Probe, dass es betnahe zwei Fünftel von dem Sauerstoff-Wasserstoffgas-Gemisch enthielt und der Rest ein wenig reicher an Sauerstoff war, als gemeine Luft.

Es list sich wohl nicht gut annehmen, dass die Fähigkeit, zwischen Glas und Quecksilber zu entweichen, auf die hier untersuchte Mischung eingeschränkt sey; vielmehr ist es wahrscheinlich, dass jede andere Gasart, welche keine Wirkung auf Quecksilber und Glas besitzt, einen ähnlichen Ausweg gesunden haben würde. Es ist auch aller Grund da, zu glauben, dass eine geringe Menge Fett um die Stöpsel diese völlig dichthaltend gemacht haben würde. (Journ. of Science No. XLIII. 220.)

XIV.

Notiz in Betreff der Abhandlung über die Flusspathe jäure und deren merkwürdigste Verbindungen; von J. J. Berzelius.

[Aus einem Schreiben des Hrn. Verfaffers an den Herausgeber.]

Die Fortsetzung meiner Versuche über die Verbindungen der Flussspathsäure, welche ich in der letzten Abtheilung meiner Abhandlung über dieselben versprochen habe, finde ich mich jetzt genöthigt, ent-weder ganz zu unterdrücken, oder auf längere Zeit zu verschieben. Ein ausgezeichneter franzölischer Chemiker, welcher durch einige zu dieser Fortsetzung gehörende, vor der Zeit und unvollständig bekannt gemachte Verfuche über das Verhalten des Chroms zum Chlor im Vergleich mit dellen Verhalten zum Fluor. scheint überrascht worden zu seyn, hat diese Materie aufgenommen und die Fortsetzung derselben zum Gegenftand feiner Unterfuchung gemacht, auch geeilt, die vorläufig von ihm gefundenen Resultate bekannt zu machen. Die Willenschaft ist das freieste aller Felder fur die Beschäftigung des Menschen; ich habe folglich kein Recht, mich zu beklagen, dass ein Anderer denselben Stoff zum Gegenstande seiner Forschung machte, auf den ich eine mehrjährige Arbeit verwandte. Nur das mule ich beklagen, dass meine Lage, in Bezug auf den Mittelpunkt für Europas gelehrte Mittheilungen, mich nöthigt, als billige Vorsicht, um nicht meine Zeit mit etwa schon bekannten Untersuchungen zu verschwenden, sowohl diele, als auch jede andere Untersuchung aufzugeben, von der ich benachrichtigt bin, dass sie ein Anderer in der Nachbarschaft des Mittelpunktes gelehrter Mittheilungen vorgenommen hat.

XV.

Notiz in Bezug auf den Auffatz: Ueber eine Unvolkkommenheit in der bisherigen Theorie der Ebbe und
Fluth; vom Hrn. Staaterath, Ritter und Professor
Parrot, Mitglied der K. Akademie der Wissenschaften zu St. Petereburg.

(Aus einem Schreiben des Hen. Verfallers an den Herausgeber.)

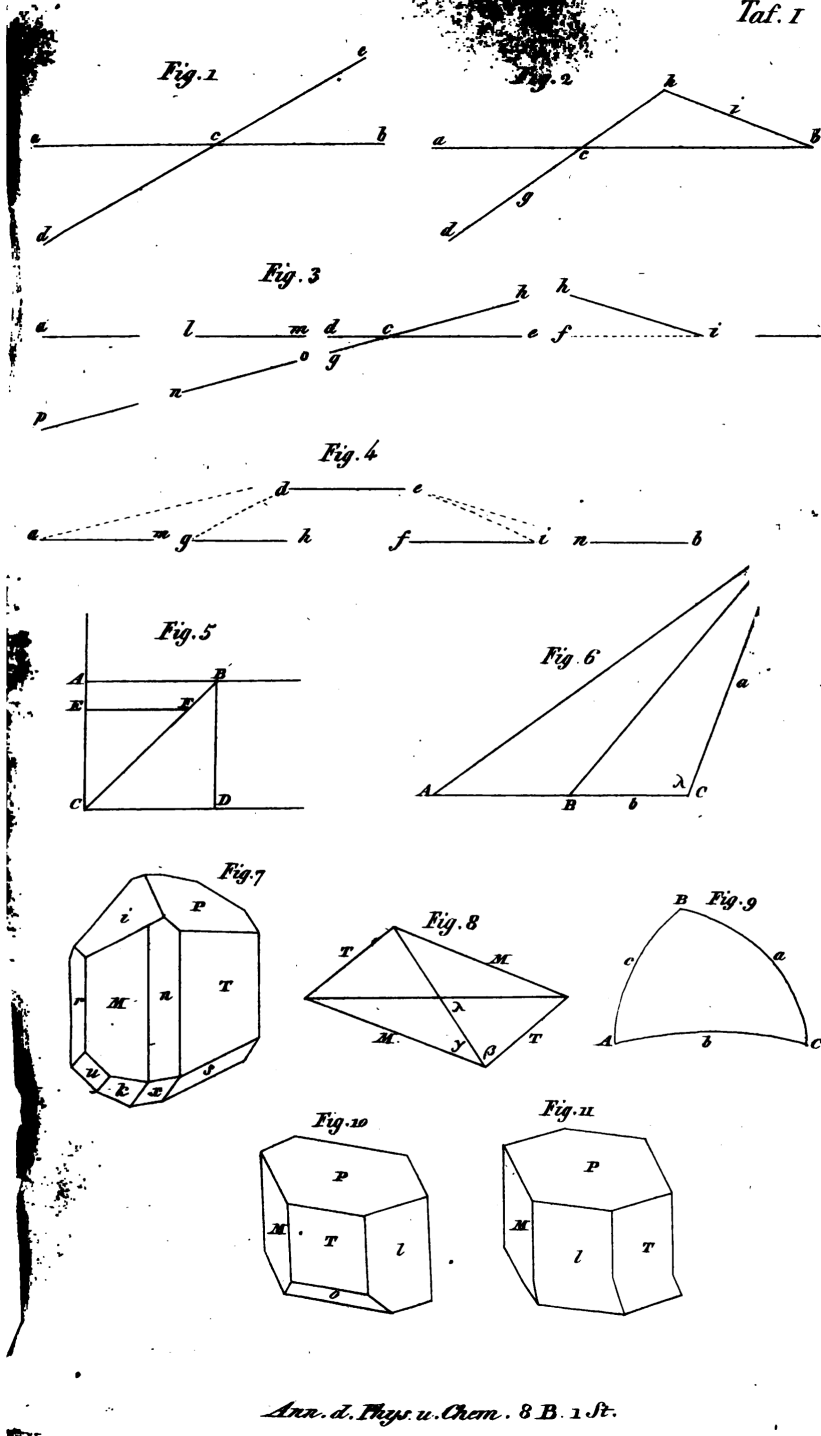
Als ich Hrn. Hofrath Gaufs in meinem Auffatze über die Lehre der Ebbe und Fluth erfuchte, fich über meine Zweisel gefälligst zu erklären, zog es dieser berühmte Gelehrte vor, diesen Gegenstand in Privat-Briesen mit

mir zu verhandeln.

Der Erfolg dieser mir so schätzbaren Correspondenz war, dass der gewöhnliche Vortrag, auch durch die Erläuterungen des Hrn. Prof. Gauss unterstützt, mir nicht genügend erschien. Dagegen hat dieser eben so gefällige als tiesdenkende Mathematiker mir ein anderes, ihm wahrscheinlich eigenthümliches, Princip der Erklärung zur Theorie der Ebbe und Fluth geliefert, das nach meiner Ueberzeugung keinen Zweisel zurückläset.

So fehr ich wünsche, dass dasselbe zur allgemeinen Kenntnis komme, so enthalte ich mich doch der Publication desselben, welche nur aus der Feder seines Erfinders jedem Gelehrten am willkommensten seyn muss.

Parrot,
Mitglied der K. Akademie der Wissenschaften
zu St. Petersburg u. Dorpater Prof. emerit.



• •

ANNALEN DER PHYSIK.

JAHRGANG 1826, ZEHNTES STÜCK.

I.

Ueber die durch den Barometerstand zu bemerkenden und täglich in regelmässigen Perioden geschehenden Veränderungen der Erdatmosphäre;

von

G. G. Hällström *).

Es sind bereits 162 Jahre verslossen, seitdem der Dr. John Beale in England die Entdeckung machte, dass Barometer oftmals, im Winter wie im Sommer, an kalten Morgen höher stehe, als in den wärmeren Mittagsstunden **), und diese Entdeckung wurde 74 Jahre später durch Godin und Condamine bestätigt, als dieselben während ihres Ausenthaltes zu

- *) Aus den Kongl. Vetensk. Acad. Handling. für 1826 St. I. frei übersetzt. [Eine analoge Arbeit wie die vorliegende ist kürzlich vom Hrn. v. Humboldt im neuesten Theile seines Reise-, werkes bekannt gemacht. Was von derselben zur Vervollständigung der gegenwärtigen Abhandlung dienen kann, soll, wo möglich, am Schlusse dieser hinzugesügt werden P.]
- **) Philosophic. Transact. Vol. I. für d. J. 1665 et 1666 No. 9. p. 157.

Quite im Jahre 1738 durch fortgeletzte Beehachtungen fanden, dass das Barometer täglich um 9 Uhr Morgens am höchsten und um 3 Uhr Nachmittage am tiefsten stehe, im Mittel um 11 par Lin. von einander verschieden *). Diese Erscheinung veranlasste den Schluse, dass der Druck der Erdatmosphäre an jedem Tage periodisch ab - und zunehme und in der Lustmasse eine eben so regelmässige Schwankung Statt finde, wie im Weltmeere die Ebbe und Fluth. Man fand bald, dass diese Schwankung, so wie die Wirkung derselben auf das Barometer vorzüglich der Anziehung der Sonne zuzuschreiben sey, auch sah man ein, dass sie in den Aequatorialregionen am merklichsten seyn müsse, theils weil dort die Sonne mehr wie anderswo winkelrecht gegen die Erde wirkt und hiedurch eine größere Hebung und Senkung in der Lust entsteht, theils weil dort die zufälligen, von der Witterung herrührenden, Barometerveränderungen gering, ja fast unmerklich find, und dadurch die periodischen Oscillationen allein sichtbar bleiben. Weil jedoch die letzteren selbst unter dem Aequator nicht beträchtlich find, so schloß man, müßten sie unter höheren geographischen Breiten unmerklich werden, und um so mehr, je weiter von den Tropen, besonders da die zufälligen Veränderungen der Luft immerfort an Größe zunehmen, sich mit den regelmässigen Oscillationen vermischen und diese, wenn sie auch daselbst Statt fänden, verstecken würden. Eine zu strenge Beachtung dieser theoretischen Ansicht machte, dass man in den ge-

^{*)} Journal du Voyage à l'équateur; par Mr. de la Condamine, à Paris 1751. p. 50 et 109.

mäßigten Zonen lange alle Forschungen nach den regelmäßigen Oscillationen bei Seite setzte, und so verging ein halbes Jahrhundert, bevor man in Europa
angab, eine sichere Anzeige von ihnen bemerkt zu
haben.

Es war nämlich erft zu Anfange des Jahres 1780. nachdem der Sinn zu Forschungen über die Veränderungen in der Erdatmosphäre die meteorologische Gefellichaft zu Manheim gebildet hatte, als einige Phyfiker in Italien und Deutschland anfingen, ihre Barometerbeobachtungen genau zu unterluchen, und fie sich dadurch überzeugten, daß auch bei ihnen die täglichen Perioden in dem Drucke der Luft zu bemerken seyen. Die desfallsigen Angaben wurden anfänglich nicht allgemein geglaubt, vermuthlich weil fie nicht unter fich in allen Theilen völlig übereinstimmten. Selbst in spätern Zeiten wurden sie noch von diesem oder jenem bezweifelt.' Die Behauptungen von Toaldo wurden von Frisi bestritten. Planer fand, dase das Barometer von 10 Uhr Morgens bis 2 Uhr Nachmittage und von 10 Uhr Abende bis 2 Uhr Morgens mehr falle und weniger steige, dass es dagegen am Morgen und Abend von 6 bis 10 Uhr mehr steige und weniger falle, wie an den übrigen Tageszeiten. Chiminello gab an, dass das Barometer um Mittag und um Mitternacht falle; Henner aber, dass es am Tage wie in der Nacht, zwischen 11 und 1 Uhr mehr falle und weniger steige, als zu andern Zeiten *). Cassan dagegen, welcher zu St. Lucie die periodischen Schwankungen des Barometers beobachtete, gab die-

[&]quot;) Gren's Jones, der Physik R. II. 1793. S. 218.

selben als unregelmäseig an und läugnete noch im Jahre 1791, dass sie in den gemäseigten Zonen zu bemerken wären *). Dasselbe wurde 19 Jahre später in v. Zach's monatlicher Correspondenz für Marz 1810 p. 225 behauptet. Lachapelle hielt sich durch seine in Montauban gemachten Beobachtungen überzeugt, dass das Barometer um 7 Uhr Vormittags steige, um 21 Uhr Nachmittags falle, um 101 Uhr Nachmittags wiederum steige und nach Mitternacht abermals falle **). Unter Ramond's Angaben scheinen einige Widersprüche zu herrschen. Bei den Pyrenäen fand er im J. 1802 und 1803, dass das Barometer, im Winter, von 9 Uhr Vormittags bis 3 Uhr Nachmittags falle und von 3 bis 9 Uhr wieder steige, dass es aber im Sommer von 8 Uhr Morgens bis 4 Uhr Nachmittags falle und von 4 bis 8 Ulir wiederum steige, und der Unterschied zwischen dem höchsten und niedrigsten Stande ein Millimeter betrage ***). Diess stimmt mit dem Verhältnisse in wärmeren Ländern einigermassen überein, besonders wenn man die angeführten Stundenzahlen nur als ungefähre Angaben in runden Zahlen betrachtet. Dagegen gab er für Clermont - Ferrand an, dass das Barometer früh Morgens am höchsten stelle, sich dann am Vormittage und ein wenig am Nachmittage senke, wiederum am Abend steige, ohne jedoch dieselbe Höhe wie am Morgen zu erreichen, ! und gleich darauf falle, um nach Mitternacht bis zu seinem Maximum am Morgen zu steigen. Der mitt-

^{*)} Gren's Journ. der Physik Bd. III. S. 109.

[&]quot;) Gilbert's Annalen der Physik Bd. II. S. 362.

^{***)} Gilber's Annalen Bd. XXXII. S. 224.

fere Unterschied zwischen dem höchsten und niedrig-Stande sollte ein Millimeter betragen *). Angaben scheinen nicht ganz dem richtigen Verhaltnisse zu entlprechen. Horsburgh nahm auf einer Reise von London nach Bombay und Canton i. J. 1802 und 1805 die täglichen periodischen Barometerveränderungen sogleich wahr, wie er unter die Tropen kam. Er fand, dass das Barometer von 8 bis 12 Uhr Morgens unverändert und am höchsten stehe, dass es dann bis 4 Uhr Nachmittags falle, darauf bis 9 oder 10 Uhr steige, bis Mitternacht still stehe und nun abermals bis 4 Uhr Morgens falle. Er fügte die Bemerkung hinzu, dass diese Veränderungen, so lange er im Hafen liegen blieb, oder als das Barometer auf das Land gebracht wurde, nicht wahrgenommen werden konnten **). Esch wege fand zu Villa Ricca in Brafilien (unter 21° südl. Br. u. 27° westl. Länge von Ferro) das Barometer am Morgen und Abend um 9 Uhr am höchsten, um 3 Uhr Nachmittags am niedrigsten und stillstellend in der Nacht ***). Dr. Parrot giebt an, nach 14 tägigen Beobachtungen zu Mailand, dass das Barometer am Vormittage von 6 bis 11 Uhr um 1,18 Millimeter steige, von da bis 4½ Uhr Nachmittags falle, sodann bis gegen Mitternacht steige und darauf bis 6 Uhr Morgens wiederum falle †).

Alle die bis jetzt angeführten Angaben sind nur

^{*)} Gehlen's Journal für die Chemie, Physik und Mineralogie Bd. VIII. S. 501.

^{**)} Philosophic. Transact. für 1805. Pt. II., p. 177.

Gilbert's Annalen Bd. LIX. S, 119.

^{†)} Reise in den Pyrensen im J. 1817. p. 199.

ungesähre Angaben eines Verhältnisses, welches durch eine große Anzahl zweckmäßig angestellter Beobachtungen näher bestimmt werden muss. Diese Bestimmung muse natürlich zuerst bei den Orten versucht werden, wo das Phänomen sich am deutlichsten außert. Deshalb find die Angaben, die man über den Barometerstand in den Aequatorialregionen, so wie im Allgemeinen über den zwischen den Wendekreisen besitzt, von großem Werthe, besonders wenn sie zugleich vollständig genug find, dass sie zu einem wissenschaftlichen Zwecke gebraucht werden können. Aber nicht weniger wichtig find die in höheren Breiten angestellten Beobachtungen, theils weil sie zeigen, dass sich diese Schwankungen auch hieselbst wiederfinden, theils auch weil sie die darin Statt findenden -Veränderungen kennen lehren. Um diesen Gegenstand aufzuhellen, habe ich mich bemüht, von mehreren Orten Materialien zu sammeln, und werde hier darzustellen suchen, wozu ich diese und meine eigenen Beobachtungen angewandt habe.

Unter denen, die über die Veränderungen der Erdatmosphäre Beobachtungen hinterlassen haben, die vollständig genug sind, dass sie zu einer Berechnung gebraucht werden können, haben einige bloss zwischen den Tropen, andere bloss ausserhalb denselben beobachtet. Lamanon machte in dieser Absicht Barometerbeobachtungen am stillen Meere, zwischen 1° 5' nördlicher und 1° 34' südlicher Breite und unter 181° 40' Länge (der Vermuthung nach westlich von Paris) zugleich mit Thermometerbeobachtungen für jede Stunde des Tages. Diese Beobachtungen schränken sich jedoch auf 4 Tage im September des Jahres

1785 ein *). Auf Veranlassung von Trail und Farquhar, die hieraberihre Erfahrung mitgetheilt hatten, zeichnete Dr. Balfour den Barometerstand in Calcutta (22° 35' N. Br. und 86° 9' O. L. v. Paris) auf, fast zu allen Stunden während der 30 Tage vom 31. März bis 29. April 1794, liess aber außer Acht, die Temperatur des Barometers bei den Beobachtungszeiten anzugeben **). Ungeachtet dieser nicht geringen Mangelhaftigkeit find diese Beobachtungen dennoch von vorzüglichem VVerth, deshalb, weil sie für einen Ort gelten, der fast diametral denjenigen Regionen gegenüberliegt, aus welchen in den Tropenländern die meisten Beobachtungen dieser Art mitgetheilt sind. - v. Humboldt's Beobachtungen aus den Aequatorialregionen in Südamerika find, auf o' C. reducirt, durch das Resultat einer von Prony angestellten Reclinung bekannt ***). Wie diese Rechnung bewerkstelligt worden und wie die Originalbeobachtungen beschaffen find, habe ich nirgendwo angegeben gefunden. fehlt nicht an Grund, zu wünschen, dass sie aufs Neue berechnet werden könnten. - Horner, als er Krusenstern auf seiner Reise um die Erde begleitete, zeich-

^{*)} Gilbert's Annalen Bd. VI. S. 201.

Asiatic Researches Lond. 1807. Vol. IV. p. 189, nicht Vol. X. p. 190, wie nach Farquhar von mehreren Schriftstellern unrichtig citirt wird.

vergl. auch dessen Geographie des Plantes p. 90 u. s. w. [Die Beobachtungen des Hrn. v. Humboldt sind jetzt im neuesten Theile der Relation historiq. dem Publikum überliesert. P.]

nete unter dem Beistande von Langsdorff den Baro - und Thermometerstand 61 Tage hindurch auf, vom 16. April bis zum 25. Juni, zwischen 25° südl. und 27° nördl. Breite und zwischen 107° und 186° wests. Länge von Paris *). Diese Beobachtungen sind oline Widerrede die besten und wichtigsten; welche man über diesen Gegenstand aus den westlichen Tropenregionen besitzt. - Simonoff (Professor in Kasan), welcher auf der russischen Corvette Wostock den Kapitain Bellinghausen auf seiner Reise um die Welt begleitete, beobachtete den Barometerstand und die Temperatur bei der Insel Otahaiti im Südmeere (17° 29' südl. Breite u. 151° 50' westl. Länge von Paris) zu jeder Stunde während der sieben Tage vom 25. bis 29. Juli 1820. Diese Beobachtungen gelten für dieselben Regionen, für die Horner seine Barometerbeobachtungen angestellt hat, und deshalb müssen sich die Angaben beider gegenseitig controliren. - Die meisten dieser Beobachtungen find zwar nur eine ziemlich kurze Zeit hindurch angestellt, und sie umfassen also auch nicht alle Jahreszeiten; allein dennoch kann man das Resultat derselben als sehr belehrend und in mancher Hinficht als genügend betrachten, weil bekanntlich, wie schon bemerkt worden, in den Aequatorialregionen fast keine zufällige Barometerveränderungen wahrnehmbar find und die periodischen Oscillationen also nicht von ihnen gestört wer-

^{*)} Mémoires de l'Acad. Imp. des Sciences de St. Petersbourg T. L. p. 450 etc. und Krusensterns Reise um die Welt, St. Petersburg 1812. 3. Thl. S. 154 etc.

den, weshalb denn diese sich in kürzerer Zeit bestimmen lassen.

Was nun die Frage über das Daseyn der Lustoscillationen unter höheren Breiten betrifft, so haben, wie schon bemerkt, mehrere Naturforscher vermuthet, sie könnten nicht am Barometer wahrgenommen werden, ohne Zweifel aus dem Grunde, weil die zufälligen mit dem Wetterwechsel zusammenhängenden Barometerveränderungen immer mehr und mehr gegen den Pol hin wachsen, die regelmässig periodischen hingegen abnehmen, und dadurch die letztern versteckt, ja vielleicht ganz unterdrückt werden. Deshalb hat es auch lange Zeit für fruchtlos gegolten, auf solche Beobachtungen in dem nördlichen Theile der Erde Mühe zu verwenden. Dagegen hielten es andere für wahrscheinlich, dass man durch eine große Menge von Beobachtungen die täglich constant wiederkehrenden Aenderungen bemerkbar machen könnte, da die zufälligen Stöße sich vermuthlich dabei gegenseitig aufheben würden. Und in Wahrheit wurde diese Vermuthung schneller, als anfänglich zu erwarten stand, vollkommen bestätigt gefunden; indem man die Erfahrung machte, dass man sich schon innerhalb, eines Monates von der Richtigkeit derselben überzeugen könnte. Indess ist leicht einzusehen, dass längere Zeit hindurch fortgesetzte Beobachtungen nöthig sind, um die Gesetze dieser Erscheinung sicher kennen zu lernen. Die Beobachtungen, welche hiezu passlich sind und ich Gelegenheit gehabt habe, kennen zu lernen, find folgende: - Chiminello zeichnete den Barometerstand zu Padua im Lause der Jahre 1778, 1779 u. 1780, 420 Tage hindurch zu 18 Stunden am

Tage auf, und mittelst dieser füllte er durch Interpolation die in den Nachtstunden gebliebenen Lücken ane. Ob er die beobachteten Stände zugleich auf eine und dieselbe Temperatur reducirt habe, sagt er nicht ansdrücklich; allein es wird dadurch wahrscheinlich, dals er, um zu leinem Behufe eine solche Reduction leichter zu bewerkstelligen, die Linien seines Barometers, nach der Meiliode von De Luc, in 160 Theile getheilt hatte. Nach dem mittleren Resultate aus diesen Beobachtungen zeichnete er eine Curve, um die Beschaffenheit der periodischen Aenderungen anschaulich zu machen *). - Von dieser Zeit an verflossen vierzig Jahre, ohne dals recht zweckmässige Materialien zur näheren Untersuchung des in Frage stehenden Unternehmens für Europa zum Vorschein kamen, bis v. Yelin in München seine stündlichen Barometerbeobachtungen für die Monate August bis December 1819 und Januar bis März 1820 bekannt machte, und für diesen Ort das in sudlichen Ländern bekannte Verhältnis bestätigte **). Je nördlicher ein Beobachtungsort liegt, desto nothwendiger wird es aus doppeltem Grunde, bei jeder Barometerbeobachtung die Temperatur aufzuzeichnen. Mit der geographischen Breite wächst der Unterschied zwischen der Temperatur am Tage und in der Nacht, und bei den täglichen periodischen Veränderungen des Barometers wird der Unterschied zwischen dem höchsten und niedrigsten Stande verringert. Es kann daher der Fall eintreten,

^{*)} Ephemerides Societatis Meteorolog. Palatinae T. IV. p. 230.

^{**)} Versuche und Beobachtungen zur näheren Kenntniss der Zambonischen trocknen Säule. München 1820. S. 59.

und desto eher, je nördlicher der Beobachtungsort liegt, dass die Wirkung der Wärme auf die Queckfilberfäule vielfach die durch cosmische Ursachen bewirkten periodischen Veränderungen des Barometers übertrifft und man also Gefalir läuft, von einer nur Scheinbaren Periodicität einer ganz anderen Art, als der gesuchten, irre geleitet zu werden. Die zuletzt genannten Beobachtungen können von dieser missleitenden Warmewirkung nicht befreit werden, weil die Temperatur nur im Mittel des ganzen Tages angegeben ist; deshalb scheinen auch diese Barometerbeobachtungen mehr für die periodischen Schwankungen zu beweisen, als sie wirklich leisten. - Den einige Jahre später zu Paris und Halle angestellten Barometerbeobachtungen geht wiederum die Vollständigkeit ab., welche zu der in Frage stehenden Untersuchung nöthig ist. Dass sie jedoch nicht ganz unbrauchbar seyen, soll hier weiterhin an seinem Orte gezeigt werden. Aeuseerst ungern vernimmt man aber, dass die Beobachtungen noch nicht zugänglich find, welche Flaugergues zu Viviers unter 44° 29' nördl. Breite sechszehn Jahre hindurch angestellt hat, um die Wirkung des Mondes auf den Druck der Atmosphäre zu bestimmen, welche Wirkung nach ihm einer weiteren Bestätigung durch länger fortgesetzte Beobachtungen bedarf *). - Endlich hat man auch durch die Nordpol-Expedition von Parry einige Angaben erhalten, die das in Frage stehende Phänomen für eine sehr hohe Breite wie 74° 45', unter der die Melville's Insel liegt, zum Theil kennen lehren. Daniell hat dieselben zu-

^{*)} Correspond. astronomiq. du Baron de Zach, Voi. XIII. p. 20.

sammengetragen, in der Absielit; eine von ihm schon früher gemachte Hypothele über die Urlachen und das Verhältnis der periodischen Barometeranderungen auf die Probe zu stellen *). Er leitet sie von den Bewegungen ab, die durch Zunahme der Warme von den Polen noch zu dem Aequator hin verursacht werden. Er bemerkt, dass, wenn das Wärmeverliältnis in der unteren und oberen Lust unter allen Breiten dasselbe ware, der Druck der Lust alsdann unveränderlich seyn würde, dass aber eine Wärmeänderung, die auf die unteren und oberen Theile der Luft ungleich wirkt, partielle Ausdelmungen und dadurch periodische Oscillationen erzeugen müßte. Er nimmt jedoch an, daß die letzteren bei einem etwas beträchtlichen Abstande vom Acquator aufliören und dann ein entgegengesetztes Verhältniss bis zum Pole hin eintrete, so dass das Barometer dort finken müsse zu Zeiten, wo es am Aequator steigt und umgekehrt. Dieses entgegengesetzte Verhalten, meint er, habe bei der Melville's Insel Statt gefunden; wie viel Grund er zu dieser Meinung gehabt, soll weiterhin gezeigt werden. Jetzt mag nur bemerkt seyn, dass von den drei, von ihm angeführten, Beobachtungsreihen nur die, welche leine Tafel III enthält, zu einer vollständigeren Berechnung geeignet ist, wogegen die beiden übrigen, da ihnen die Zwischenglieder fehlen, kein zuverläsiges Resultat geben können. Wenn man nämlich auf eine Ebene die Punkte aufträgt, welche von den dortigen Beobaclitungszeiten und daselbst beobachteten Barometer-

^{*)} The Quarterly Journal of Science Literature and Arts, Vol. XVII. p. 192.

Sanden als rechtwinklige Coordinaten bestimmt werden, so kann man zwar durch diese Punkte eine krumme Linie ziehen, die der Daniell'schen Hypothese günstig ist; aber weil dieser Punkte nur wenige sind, so hindert auch nichte, eine andere Curve durch sie zu ziehen, die ein derselben widersprechendes Resultat liesert. Diese Beobachtungen scheinen also weder die Hypothese zu bestätigen, noch können sie als Grund dienen, dieselbe zu werfen. Bei der Beobachtungsreihe, die hier dennoch weiterhin zur Berechnung gebraucht worden ist, muss überdiess bemerkt werden, dass nur bei einem Theile derselben die Temperatur angegeben ist, und der Mangel dieser Angabe bei den übrigen macht, dass nicht einmal dieser. Theil gebraucht werden kann. Er dient nur, um zu zeigen, dass die Temperaturdifferenzen an den verschiedenen Tageszeiten so bedeutend gewesen, dass die Ausmerksamkeit auf sie eine durchaus unumgängliche Bedingung wird, wenn man für diesen Ort ein etwas zuverlässiges Refultat erhalten will.

Die Beobachtungen, welche die zuvor genannten Naturforscher gesammelt haben, zeigen gewis schon in ihrem rohen Zustande die Beschaffenheit des in Frage stehenden Phänomens im Allgemeinen an. Will man dasselbe aber genauer und im Einzelnen aus ihnen kennen lernen, muß man erwägen, dass sie unvermeidlich mit mehr oder weniger großen Beobachtungssehlern behaftet sind, und dass diese in der Bestimmung der einzelnen Angaben bedeutend irre führen können, wenn sie nicht durch eine schickliche Berechnung, am besten durch die Methode der kleinsten Quadrate, eliminirt werden. Der Gegenstand ist mir

wichtig genug erschienen, um zu einer solchen Berechnung aufzufordern, und da ich willens bin, dieselbe hier auszuführen, so muse es zuerst in Betracht kommen, als welche Function von den Beobachtungszeiten der Barometerstand am passlichsten zu betrachten ist. Da nämlich das Phänomen sich durch zwei Maxima und zwei Minima innerhalb 24 Stunden auszeichnet, dasselbe in allen seinen Theilen in den nächsten 24 Stunden wiederkehrt, und so fort, so sieht man leicht, dass eine Art Linea Sinuum die zu den Beobachtungszeiten, als Abscissen, coordinirten Barometerstände am natürlichsten bestimmen wird. halb schien hier eine von Bessel *) zu anderen Zwekken gebrauchte trigonometrische Function vor allen andern angewandt werden zu müssen. Ich nehme folglich an

$$B(t) = \beta + u' \sin\left(t \cdot \frac{2\pi}{n} + v'\right) + u'' \sin\left(t \cdot \frac{4\pi}{n} + v''\right)$$

wo $B^{(r)}$ der Barometerstand für die Zeit t ist, die nach Sitte der Astronomen von 12 Mittags an gerechnet ist, β ist der mittlere Stand des Barometers, n die Anzahl der Beobachtungsstunden während des Tages, π ein Bogen von 180°; u' und u'' sind Zahlencoëssicienten, aber v' und v'' VVinkel, welche durch die gegebenen Beobachtungsgrößen bestimmt werden müssen. In den meisten hier vorkommenden Fällen ist n=24, und folglich $\frac{2\pi}{n}=15^\circ$ und $\frac{4\pi}{n}=30^\circ$, weshalb die obige Gleichung diese Form erhält:

$$B(t) = \beta + u' \sin(t \cdot 15^{\circ} + v') + u''(t \cdot 30^{\circ} + v'')$$

^{*)} Dessen Astronomische Beobachtungen, T. I. p. X.

Wird diese Function nach der Methode der kleinsten Quadrate behandelt und bezeichnet man mit den
römischen Ziffern: O, I, II, III, IV etc. die Barometerstände für die Stunden o, 1, 2, 3, 4 etc., so erhält
man folgende Werthe:

aus welchen vier Werthen die unbekannten u', u'', v'', v'' ohne Schwierigkeit bestimmt werden. Daneben ist einzusellen, das beide größte und beide kleinste Werthe von $B^{(t)}$ zu den Zeiten t Statt sinden, die durch die Gleichung

bestimmt werden.

Diese Gleichungen, angewandt auf die zuvor benrtheilten Beobachtungen, welche, so oft die Temperatur bekannt war, auf eine und dieselbe Temperatur reducirt, und um einen seichteren Vergleich zu erhalten, in Millimeter verwandelt wurden, gaben folgende Resultate.

I) Lamanon's Barometerbeobachtungen, zwifehen 1° 5' nördlicher und 1° 54' füdlicher Breite, bei 181° 40' westlicher Länge von Paris geben:

 $B^{(i)} = 761^{mm},976 + 0.05011 \sin(t.15^{\circ} + 128^{\circ} 35') + 1.39945 \sin(t.30^{\circ} + 157^{\circ} 32')$

Zeit	Barometerstand beob- berech- achtet net		Unter- fchied	Zeit	Barometerstand beob-berech- achtet net		Unter- fchied
	Millimeter		mm	' '	Millimeter		mm
Mittag .	762,671	762,552	-0,119		762,823	762,472	-0,35E
T .	1,934	1,822	-0,1121		2,135	1.763	-0,372
XII	1,058	1,142		XIV	1,017		-0,024
111	0.753	0,688	一O ₀ 065		1,195	0,677	-0,518
IV	0,700	0,581	- 0,1t9	XVI	0,5681		+0,028
V.	C,827		+0,019	XVII	0,644		十0,242
VI	1,243	1,410	11 21	XVIII	1,195		十0,277
VII	1.703		十0,410	XIX	1,357		+0,843
Altr	2,907	2,782	- O, 125	XX	2,844		+0,031
1X	3,237	3,219	0,018	XXI	3,783	3.319	
X	3,331	3,314		XXII	4,007	3,413	
XI	3,179	3,040	O,139	XXIII	3,313	3,132	-0,181

Das fich hier so große Unterschiede zwischen den beobachteten und berechneten Barometerständen

^{*)} Zwischen XV und XVI Uhr wurde die Continuität der Beobachtungen unterbrochen, weil sie, nur 3 Tage angestellt, zu
Ansange um 4 Uhr Morgens den 23. Sept. einen niederern Barometerstand zeigten, als zu gleichen Stunden am letzten Tage, den 1. Oct., wo sie um 6 Uhr Morgens ausbörten.

zeigen, berulit offenbar darauf, dass nur wenige Tage zu diesen Beobachtungen angewandt worden sind und sich auch der mittlere Barometerstand an einer Station verändert hat, ohne hinreichend durch entgegengeletzte Bewegungen compensirt worden zu seyn. Deshalb bestimmen auch Lamanon's Beobachtungen die Barometeroscillationen unter dem Aequator nicht sicher genug. Indels können sie in dieser Untersuchung nicht übergangen werden, weil sie einen interessanten Vergleich mit andern Beobachtungen liefern. Dieser Vergleich wird am leichtesten und sehr augenscheinlich. wenn man die durch solche Gleichungen gefundenen Resultate graphisch darstellt. Dazu kann man die Beobachtungszeiten als Abscissen und die entsprechenden Barometerstände als rechtwinklige Ordinaten gebrauchen, wo dann die Curve, welche durch die Enden dieser Ordinaten gezogen wird, die Barometeroscillatimen worstellt. Eine solche Curve zeigt Fig. 1 (auf ' Taf. II. im nächsten Heft), wo die Länge der Ordinaten . über und unter dem mittleren Stande das 50 fache find von der wirklichen Größe der Barometerveränderungen; ein Verhältnis, welches in allen hier vorkommenden Constructionen beibehalten ist.

Die Gleichung

0=0,05011 cos (t. 15°+128°35') + 2,79890 cos (t. 30°+157°32') giebt das

Minimum bel $t = 15,714 = 3^{\circ}.42^{\circ},8$ Vormitt. u. $B(t) = 760^{\text{mm}},582^{\circ}$ Maximum - $t = 21,746 \Rightarrow 9.44^{\circ},8$ - = 763,425 Minimum - $t = 3,783 = 3.47^{\circ},0$ Nachmitt. = 760,572

Maximum - s = 9.752 = 9.45'.1 - = 763,326 ...

Annal, d. Physik, B, 84. St. 2. J. 1826. St. 10.

II) v. Humboldt's Barometerbeobachtungen am Aequator in Amerika, nach Prony's Angaben, aufs Neue berechnet, gaben:

 $B(\ell) = 761^{-1}.991 + 0.48669 \sin(\ell \cdot 15^{\circ} + 156^{\circ}) + 0.67580 \sin(\ell \cdot 30^{\circ} + 147^{\circ} 13^{\circ})$

Zeit	_	berech- net	[[[nter_	Zeit		berach- net	Unter- fehied
	Millimeter		mm	J	Millimeter		mm
Mittag	762.517	762,555	+0,0381	. XH	762,201	762,159	0,042
1	1,9981		+0,102	XIII	2,020	1,948	-0,072
II	1,524	1,631	十0,107	XIV	3,772	1.733	-0,039
111	1,231	1,248	+0,017	XV	1,615	1.597	O ₂ O 18
IV	1,115	1,030	-0,085	IVX	1,570	1,602	+0,032
v	T,141		-0,129	XVII	1,750		+0,019
VI.	1,231			XVIII	1,998		十0,073
IIV	1,411		+ O ₂ C67	XIX	2,336		十0.103
VIII	1,772	1-	+0,044	XX	2,832		- 0,048
IX	2,088		+0,017	XXI	3,148		-0,134
X	2,201	2,273		XXII	3,103		-0.043
XI	2,270	3,280	 十0,016	XXIII	2.945	.2,899	— 0,046

Wousch die Curve Fig. 2 Taf. IL gebildet ift.

Die Zeit der höchsten und niedrigsten Berometerstände bestimmt die Gleichung:

0 = 0,48669 ces (s. 15°+156°) + 1,35160 ces (s. 30°+147° 13') and giebt:

Minim. bei t = 15,476 = 36.28,6 Vormitt, u. $B(t) = 761^{mm},580^{mm}$ Maxim. • t = 21,694 = 9.41,6 • • • 763,068 Minim. • t = 4,586 = 4.35,2 Nachmitt. • 760,995 Maxim. • t = 10,588 = 10.35,3 • • 762,299

Zufolge der Berechnung und Angabe eines Recensenten in der Halleschen Literaturzeitung für d. J. 1812. No. 10. sollen diese Beobachtungen geben:

Minimum bei $\ell = 3.45'$ Vormitt. u. 4.23' Nachmitt.

Maximum = $\epsilon = 9.38'$ = - %.11'.0 = =

Die hier gefundenen Werthe müllen, als das Refultat der Berechnung nach der Methode der kleinsten Quadrate, für sicherer gehalten werden. III) Horner's Barometerbeobachtungen zwischen 10° südl. und 10° nordl. Breite, oder für die Aequatorialregion des stillen Meeres, 21 Tage hindutelt angestellt '), geben folgendes Resultat:

 $B(t) \Rightarrow 755^{-10},348 + 0.23385 \sin(t.15^6 + 190^6 22^2)$

+ 0.82809 sin (2.300+150*21')

The state of the s								
Zeit	Baromete beob- b achtet	ritand éfech- net	Unter- fchied	Zeit	Baromet beob- achtet	eritand berech- net	Unter- fchied	
₩ is the	Millimeter		mbi		Millimèter		_mm(_	
Mittag	755-52517	55.598	+0,073	XII	755.680	755,682	+0.0bs	
1,	5,035	5,113	+0.078	XIII	5,444	5,313		
ii 🔝	4,702	4.671	0,031	XIV	5,001	4:974	_	
10	4,321	4.331	+0,060	ΧV	4.834	4 765		
IV	4.372	4,311	-0,000	XAI	4,532	4 751	十0,219	
\mathbf{v}_{\cdot}	4.640	4.474	O,166	XVII	4.895	4.917	+0,046	
Vľ	4.981	4,826	· 0,155	XVIII	5,187	5,286	+0,099	
VII	5,100	5.271	十つ(171)	XIX	5.735	5,694	-0,041	
VIII	5,565	5,695	+0,130	XX	6,200	6,051		
1X	5,931	5.990		IXX	6,391	6,256	-0,135	
X	6.043		+0,043	XXII	6,276		-0,032	
XI	6,081	5,969	-0,112	XXIII	5,878	6,007	十0,129	

Nach diesen Bestimmungen ist Fig. 3 errichtet; die Zeit, bei der die höchsten und niedrigsten Barometerstande Statt finden, wird mit Hülfe der solgenden Gleichung gefunden:

o=0,23383 cos (f.15° + 190°22') + 1,65618 cos (f.30° + 159°21') welche giebt:

Minimi, fiel $t = 15.570 = 3^{4}.3$ Vormitt, vi. $B(t) = 754^{-2}.73$ it Maxim. $= t = 21.449 = 9.26^{4}.9$ = -256.279 Minimi $= t = 3.793 = 3.47^{4}.6$ Nachmitt. = 754.306 Maxim. $= t = 9.942 = 9.56^{4}.5$ = -756.094

IV) Horner's Barometerbeobachinngen zwischen trund 23° südlicher und 11° und 23° nördlicher Breite, oder im Mittel, unter 18° Breite im stillen Meere, 40 Tage hindurch angestellt, geben:

 $(8.07 = 759 \pm .246 + 0.27542 = 0.0(6.15° + 197° 25°)$ + 0.61607 = 0.4.30° + 148° 38°)

Di schlon em Zweckmassigken, die Horner schen Beobachtungen in zwei Abtheilungen zu britten, um so die Wirkung der verschiedenen Breiten merkbat werden in inflen-

Zeit		terRand berech- net	Unter- fchied	Zeit	Barome beob- achtet	berech- net	Unter- fchied
	Millimeter		mm	i s	Millimeter		. mm
Mittag	759,488	759,484	-0,004	XII	759,661	759,650	-0,011
1	8,996	9,113	十つ,117	XIII	9,390	9,408	+0,018
11	8,625	8,748	+ O,123	XIV	9,641	9,154	+0,113
111	8,381	8,476	十0,095	XV	8,793		+0,172
JV .	8,224	8,367	十0,143	XVI	8.732		+0,167
V	8,412	8,430	+0.018	XVII	8.897		1-0,084
VI	8,706	8,664	-0,044	xvin	9,214	7 -4	-0,025
VII.	9,043	8,998	- 0,045	XIX	9:580		-0,116
VIII	9:354	1	100,001	XX	9,818	9,728.	
ΙX	9,826	9,644	-0,182	XXI	760,032,		-0,132
X	9,912	9,802	-0,110	XXII	0,118	4.4	-0,196
XI	-9,885	9,799	-0,086	XXIII	759.780	9,775	 0,005

nach welchen berechneten Werthen die Fig. 4 errichtet ist. Die Zeit für die tiessten und höchsten Barometerstände bestimmt solgende Gleichung:

 $0 = 0.27592 \cos(t \cdot 15^{\circ} + 197^{\circ} 25') + 1.23214 \cos(t \cdot 30^{\circ} + 148^{\circ} 38')$ nāmlieli:

```
Minim. bei t = 15.947 = 3t.56'.8 Vormitt. v. B(t) = 758^{mm}.893 Maxim. -t = 21.636 = 9.28'.2 - - = 759.933 Minim. -t = 4.125 = 4.7'.5 Nachmitt. = 758.365 Maxim. -t = 10.475 = 10.28'.5 - - = 759.821
```

Ein Recenfent hat in der Halleschen Literatur-Zeitung für d. J. 1812. No. 10. angegeben, dass Horner's sammtliche Beobachtungen die Zeiten folgendermassen bestimmen:

- d. Minim. bei 'e == 34.51' Vormitt. und e == 3e.52' Nachmitt.
- d. Maxim. t = 94.24' • t = 10.24' • und Horner felbst giebt, als Mittelzahl aus den directen Beobachtungen:
 - d. Minim. bei t = 3'. 40',2 Vormitt. und t = 3'. 55',3 Nachmitt. d. Maxim. -t = 9.39' - t = 10.6',3 -

Dass die mittlere Höhe des Barometers hier unter 180 Breite fast 4 Millimeter größer erscheint, als am Aequator, obgleich die Beobachtungen an demselben Instrument gemacht worden sind, ist ein Zufall, der von einer Veränderung des Barometers während der kurzen Beobachtungszeit entstanden. Eine Verlängerung der Beobachtungszeit würde ohne Zweisel diese nur scheinbare Verschiedenheit berichtigt haben.

(Fortsetzung im nächsten Hest.)

II.

Ueber die Festigkeit der Körper;

TOD

H. F. L 1 n k,

(Fortsetzung.)

3.

Der bieglame Körper bleibt nicht immer in der Lage, in welche er durch die Bengung gebracht ist, sondern er kehrt in die vorige Lage zurück, sobald die Krast zu wirken aushört, wodurch er gebogen wurde. Wir nennen diese Eigenschaft die Elasticität der Körper. Auch hier wollen wir von dem Einsachsten ansangen, und die elastische Linie zuerst betrachten.

Die mathematischen Lehren von der Bewegung gespannter Saiten sind bekannt genug. Es sey eine solche Saite oder elastische Linie an ihren Enden B und C befestigt, auch in einem Punkte d um ihre Mitte mit einer kleinen Masse beschwert. führe d senkrecht gegen die Saite, nach einem Punkte a ausserhalb derselben, so wird BC verlängert, denn Ba + aC > BC. Hört die Kraft, welche d nach a führt auf zu wirken, so ziehen sich Ba und aC wiederum zusammen, es entsteht aus diesen Zusammenziehungen eine mittlere Kraft nach ad, und das Theilchen a wird nach d zurückgeführt. Es geht' über d vermöge der Trägheit hinans, wird zurückgeführt, und schwingt nach bekannten physischen Grundsäzzen hin und her. Die bewegende Kraft nach d ist = $\frac{ad \cdot P}{aB} + \frac{ad \cdot p}{aC}$, wo P und p die spannenden Gewichte

in B und C bedeuten, Die beschleunigende Kraft findet man, wenn obiger Ausdruck durch die Masse dividirt wird. Dieses legt man zum Grunde, um die Schwingungen einer überall schweren, d. i. überall mit kleinen schweren Massen beschwerten elastischen Linie zu finden. Dann wird $n = \frac{4lp}{pN^2\pi^2}$. Hier bes deutet I die Länge der Saite, P das auf beiden Seiten gleiche spannende Gewicht', p das Gewicht der Saite, n die halbe Peripherie, n die Lange des einfachen Pendels, welches mit der Saite gleichzeitig schwingt. N jede beliebige ganze Zahl, weil man durch Kreisbogen integrirt hat. Hieraus bestimmt man die Anzahl der Schwingungen, welche die Saite macht, indem ein Pendel von einer bestimmten Länge D ein Mal schwingt. Es verhalten sich nämlich nach den Gesetzen des Pendels die Pendellängen umgekehrt wie die Quadrate der Schwingungzahlen. Setzt man allo die Schwingungszahl für die Saite = x, so hat man $\frac{4lp}{PN^2\pi^2}$: $D=1:x^2$ and $x=\frac{N\pi}{2}\sqrt{\frac{DP}{lp}}$, and went man N=l letzt, $x=\frac{\pi}{2}\sqrt{\frac{DP}{lp}}$. Die Größen π und D find beständig; es verhalten sich also die Schwingungszahlen zweier Saiten, wie $\sqrt{\frac{P}{l_p}}$, und find zwei Saiten gleich schwer oder dick, so ist dieses Verhält $nifs = \frac{\sqrt{P}}{I}.$

Es giebt vielleicht keine Lehre in der ganzen Physik, wo die rein theoretische Rechnung so genau, und
in allen Stücken von der Natur bestätigt wird, als
diese. Durch ein Monochord kann man sich leicht
überzeugen, dass die Höhe eines Tone sich umgekehrt

verhält, wie die Länge der Saite, und die ganze Theorie der Saiteninstrumente beruht hierauf. Eben so ift es leicht, an tiefen Tönen, wo man die Schwingungen zählen kann, wahrzunehmen, dass die Höhe des Tone mit der Zahl der Schwingungent in einem geraden Verhältnisse Steht, und Chladni hat hiezu die Schwingungen eines Stabes vorgeschlagen *). Schon Mersenne hat durch Versuche gezeigt, dass die Zahl der Schwingungen in einer bestimmten Zeit sich umgekehrt verhält, wie die Länge der schwingenden Saite *, So läst sich auch durch Versuche leicht zeigen, date die Höhe des Tons fich verhält, wie die Quadratwutzel aus den spannenden Gewichten. Dieles gilt, wenn man N = 1 fetzt, oder für eine ganze Saite. Aber die Rechnung stimmt auch völlig mit der Erfahrung überein, wenn man für N eine andere ganze Zahl fetzt, z. B. 5. Man theile die Saite in funf gleiche Theile, man halte fie am Ende des einen Theils fo, dass sie nicht schwingen, wohl aber die Veränderungen, die Zulammenziehungen und Ausdelinungen von diesem Theile in den folgenden durchlassen kann; man lege ferner Stückchen Papier auf die Endpunkte der Theile auch anderwärte, und fetze die Saite durch einen Bogen in Bewegung. Die Papiere an den Enden der Theile werden liegen bleiben, die übrigen hingegen herabgeworfen, zum Zeichen, dass die Saite in fünf gleiche und auf gleiche Art

^{*)} Die Akofith v. E. Fl. Pr. Chladni, Leipzig 1802. 4. S. 35.

^{**)} Mersenni Harmonia. L. 2. Prop. 18. p. 14 seq. Muschenbroeck Introd. ad Philosoph, natural. T. 2. p. 915.

schwingende Theile getheilt wird, gerade wie die Rechnung es verlangt.

Eine solche genaue Uebereinstimmung der Theorie mit der Erfahrung zeigt, dass die Grundsatze richtig find, worauf die Rechnung gegründet ist. Der Hauptsatz ist aber, dass sich die ziehenden Kräfte in aB and aC verhalten wie diese Linien, oder wie die Ausdehnung, und folglich diese anziehende Kraft in einem geraden Verhältnisse mit der Entfernung steht. Dieses widerspricht allen Erfahrungen, welche wir von anziehenden Kräften haben, denn diese verhalten sich umgekehrt wie das Quadrat der Entfernung. Auch die Theorie zeigt, dass sich anziehende Kräfte so verhalten müssen, denn man kann die Verbreitung der anziehenden Kraft mit der Verbreitung des Lichts um einen leuchtenden Punkt vergleichen. Nur der Theil der anziehenden, welcher den Körper trifft, wirkt auf ihn, wie nur der Theil des Lichts, welcher auf eine Fläche trifft, sie erleuchtet. Eine zurückstossende Kraft wirkt dagegen mit der ganzen Zone in der Sphäre der Zurückstoseung, welche auf den Körper trifft, und sie verhält sich daher umgekehrt wie der Cubus der Entfernungen. Nehmen wir nun an, dass hier beide Krafte zugleich wirken, und zwar nach den eben angegebenen Gesetzen, so müssen Erscheinungen entstellen, wie wir sie hier finden. Indem nämlich die zurückstossende Krast in der Entfernung weit schneller abnimmt, als die anziehende Kraft, scheint diese zu wachsen, und zwar, wenn die angegebenen Verhältnisse beider Kräfte Statt finden, in einem geraden Verhältnisse mit der Entfernung. \

Die Annahme einer zurückstosenden Kraft kann nicht als eine willkürliche Hypothese angesehen werden, da die Polarität der Theilchen eine solche Kraft erfordert, und wir ohne dieselbe nicht im Stande sind, die Festigkeit der Körper zu erklären. Die Erscheinungen, welche wir in der verschiedenen Art der Biegsamkeit wahrnehmen, führen ebenfalls auf eine Polarität und mit ihr auf eine zurückstosende Kraft. VVir sind also völlig gerechtsertigt, wenn wir auch hier darauf zurückgehen, um eine Sonderbarkeit in der Natur zu erklären, welche nur deswegen den Natursonschen nicht aussiel, weil sie nicht darauf achteten.

. Um indessen genauer zu bestimmen, was hier vorgeht, ist es nöthig, die Natur selbst zu fragen. Zuerst kommt es darauf an, zu bestimmen, wie sich die Verlängerung zu der ausdehnenden Kraft verhalte, nämlich bei vollkommen elastischen Körpern, welche ganz in den vorigen Umfang zurückkehren, nachdem die Kraft aufgehört zu wirken. Gravesande hat hierüber schon Versuche mit Metallsaiten angestellt, welche von Biot erzählt und berechnet find *). Es geht daraus hervor, dass die Längen der Saiten mit den Spannungen oder den Gewichten, welche die Saite Spannen, zunehmen. Da die Verlängerungen einer solchen Saite Sehr gering find, so wollte ich die Versuche an einem höchst elastischen Körper anstellen, der sich beträchtlich ausdehnen lässt. Ich schnitt aus Federharz einen schmalen Streifen, besestigte ihn an seinem obern Ende mit einer Zange, und hing an das

^{*)} Traite de Physique, L. 1. ch. 23.

untere Ende eine Wagfoliale mit a Unzen ='p beschwert. So angezogen war der Streisen 2 Zoll 6 Linien lang, 4 Linien breit und 2 Linien dick. Ein Gewicht von 2p verlängerte den Streisen auf 2 Z. 8 Lin., von 3p auf 2 Z. 10 L. von 4p auf 2 Z. 12 L, oder 3 Zoll. Bei größern Gewichten wurde des Loch, worein die Wagschale gehängt war, zu sehr vergrößert, so dals man fürchten mulste, es möchte ausreilsen, auch konnte nun nicht mehr genau gemessen werden. Wenn das Gewicht weggenommen wurde, kehrte der Streifen zu seiner ersten Länge wieder zurück. Der Verfuch wurde sehr oft mit demlelben Erfolge wiederholt. Die Breite-und Dicke hatten sich bei dieser Ausdelinung so wenig verändert, dass man sie nicht genau vergleichen konnte. Ich dehnte daher den Streifen zu 5 Zoll aus, wobei die Breite auf 3 Linien vermindert wurde, die Dicke ungefähr auf 11 Linie. Der Raumesinhalt war also bei der ersten Ausdehnung von 2 Z. 6 Lin. = 240 Cub. Lin., bei der zweiten Ausdehnung von 5 Zoll = 270 Cub. Lin. Da es fehr schwer ist, die Dicke genau zu messen, und es hier auf kleine Theile einer Linie ankam, so kann man wohl annehmen, dass sich der Raumesinhalt bei der Ausdehnung micht sehr geändert habe *).

fammendrücken des Stabeisens zusammenstellen. Die zunehmende Verkürzung des Eisenstabes stand mit der verstärkten Belastung sast im geraden Verhältnisse. (Bibl. univ. T. 1. p. 172.) Dass es nicht ganz der Fall war, rührt wohl von einer Biegung und Verschiebung der Theile her, denn der zusammengedrückte Stab nahm auch ganz seinen vorigen Raum wiederum ein, als der Druck aushörte.

Es folgt hieraus nun sogleich, dass die Ausdehnung keine wirkliche Entfernung der Theile von einander war. Denn in diesem Falle konnte keine Verminderung in der Breite und in der Dicke Statt finden, und der Raumesinhalt musste = 480 werden, indem sich die Dichtigkeit veränderte. Die französischen Physiker haben eine Theorie angenommen, nach welcher die letzten Theile der Körper, Molekulen, wie sie sagen, durch den überall verbreiteten, elastischen Wärmestoff auseinander gehalten werden, und sich nie berühren. Das Anselien eines großen Mathematikers, La Place, hat dieser Lehre, welche man in Biot's Physik entwickelt sindet, großen Beifall ver- ' schafft. Legen wir diese Theorie zum Grunde so werden wir auch die Ausdehnung einer größern Entfernung der Theile zuschreiben müssen, und die sehr deutliche beim ersten Blicke in die Augen fallende Verminderung der übrigen Abmessungen ist oline Grund,

Man könnte die Ausdehnung eines elastischen Körpers dem Auseinanderziehen oder dem Abrollen gewundener Fäden zuschreiben, wobei allerdings die übrigen Abmessungen vermindert würden. Aber würde sich daraus die Regelmäsigkeit der Ausdehnung, das gleichsörmige VVachsen der Länge mit der Spannung erklären lassen? Die VVindungen der Fäden möchten doch wohl nicht sehr regelmäsig, wenigstens in Metallsaiten und Federharz sehr verschieden seyn, und doch steht die Ausdehnung in beiden Körpern unter demselben Gesetze. Ein solches Abwickeln der Fäden findet gewis Statt, wenn schlasse Fäden zuerst gespannt werden, ehe diese Spannung ersolgt ist, so-

bald aber die Saite anfängt zu schwingen, kann man die Abwicklung der Fäden als vollendet ansehen, und andere Veränderungen treten ein. Ueberhaupt möchte jede Veränderung in der Lage größerer Theile, welche man als den Grund der elastischen Bewegung anführen wollte, darum wohl ihrem Zwecke nicht entsprechen, weil die Verschiedenheitem dieser Lage in verschiedenen Körpern zu groß sind, um solche übereinstimmende Ersolge, wie wir bis jetzt gesehen haben, hervorzubringen.

Der Grund der elastischen Bewegung kann also nur in den polarischen Theilchen selbst liegen; sie müssen sich verlängern und verschmälern. Dieses kann nur geschehen, wenn sie hohl sind, und zur hohlen Bildung, wenn sie eine natürliche (nicht künstliche oder willkürliche) seyn soll, gehört eine sphäroïdische Die Theilchen der Körper werdenalso Kugeln seyn, oder Ellipsoïden, und diese können endlich der Faser sehr nahe kommen. Auch mögen wir wohl annehmen, dass die Höhlung kein leerer Raum sey, _ sondern einen zarten Stoff, etwa Wärmestoff, enthalte; eine Behauptung, welche in der Folge ihre Gründe finden wird. Ob nun die Theilchen des Wärmestoffs dicht zusammenliegen, oder in einiger Entfernung von einander sich zurückstoßen, ob serner die Theilchen, welche den Umfang des polarischen Theilchens oder des Bläschens ausmachen, ebenfalls einander berühren, oder von einander entfernt find, und welche Gestalt sie haben mögen, wollen wir jetzt der Speculation überlassen. Die Theorie der franzöhlichen Phyfiker, von welcher oben die Rede war, gehört derfelben Speculation, und muse in die Metaphysik verwieGestalt in verschiedenen Entsernungen erdichten, oder mit Boscowich Punkte annehmen, welche den Raum mit anziehender und zurückstoßender Krast, oder mit der Naturphilosophie der Deutschen die Materie aus anziehenden und zurückstoßenden Krästen entstehen lassen, die am wenigsten schwärmerische Behauptung.

Dreht man einen Draht, welcher am obern Ende befestigt ist, und am untern einen Cylinder oder überhaupt einen Hebel trägt, um einen Winkel, so strebt er mit einer Kraft entgegen, welche sich wie der Winkel verhält, um den er gedreht ist. Dieses solgt leicht aus dem Satze, dass sich die elastische Kraft wie die Verlängerung verhält, denn alle Punkte des gedrehten Drahtes beschreiben Kreisbogen, und streben mit einer Krast zurückzugehen, welche sich wie dieser Bogen verhält, oder wie die Winkel, von welchen diese Kreisbogen das Maass find. Von dieser Krast rühren die Schwingungen her, durch welche Coulomb sehr scharssinnig die elastische Kraft der Metalldräthe gemessen hat. Ist der Winkel der Drehung nicht zu groß, so kehrt der Draht bei jeder Schwingung völlig in seine vorige Lage zurück, das heist, er macht auf beiden Seiten der ersten Lage gleiche Winkel. Aber diese Winkel nehmen nach und nach ab, bis der Draht in völlige Ruhe kommt; bei der zweiten ist nämlich der Winkel kleiner als bei der ersten, bei der dritten kleiner als bei der zweiten u. f. w. Dass diese Abnahme nicht vom Widerstande der Luft herrühre, hat Coulomb durch einen Versuch gezeigt. machte Cylinder von feinem Papier von demselben

Durchmesser, als die Cylinder waren, welche die Drähte spannten, aber länger, er umwickelte damit diese letzetern Cylinder, und die Ersolge wurden dadurch nicht merklich geändert. Es muss also ein Hinderniss der Bewegung in dem schwingenden Körper selbst liegen. Coulomb sand, dass die Abnahme der Schwingungen von to zu 10 Grad bei größeren VVinkeln größer war, als bei kleineren. Er sand serner, dass beim Eisendraht diese Abnahme schneller ersolgte, als beim Messingdrahte. Endlich bemerkte Coulomb, dass bei zu großen Drehungswinkeln die Drähte bei jeder Schwingung in ihre erste Lage nicht zurückkehrten, obgleich die widerstehende Krast dadurch vermehrt wurde. Man sindet diese Versüche in Biot's Physik (a. a. O.) genau auseinandergesetzt.

Dieses Hinderniss der Bewegung kann nun kein anderes seyn, als die Reibung der Theile aneinander. Indem der Dealit fich dreht, beschreiben die Punkte an der Oberfläche größere Kreisbogen, als die innern, mehr nach der Axe des Drahtes zu gebogenen Punkte, es müssen sich also Theilchen übereinanderhin bewegen, wodurch Reibung entsteht. Eben so beschreiben die unteren Punkte größere Bogen, als die oberen, wodurch ebenfalls Reibung entsteht. Ist die Drehung nicht zu stark, so beträgt dieses Hinderniss bei jeder Schwingung zu wenig, um merklich zu seyn, und wird erst nach einer Reihe von Schwingungen merkliche Ist aber die Drehung stark, so wird das Hinderniss schon bei der ersten Schwingung merklich, obgleich der Widerstand der Spannung dadurch vermehrt wird. Wenn man bedenkt, dass die Körper keinesweges nur aus Längsfafern bestehen, sondern auf mannichfaltige Weise durchwebt sind, so wird es nicht sonderbar erscheinen, dass die Reibung in einem Falle größer ist, als in dem andern, nach der Verschiedenbeit des innern Baues.

Einen Beweis, dass die elastische Kraft ganz verschieden ist von der Kraft des Zusammenhangs, hat Coulomb gesührt. Die elastische Kraft oder die Kraft des VViderstandes beim Drehen, wodurch die Zahl der Schwingungen entsteht, verhält sich in Messingdraht und Eisendraht = 3,340:1, da die Kraft des Zusammenhangs in beiden = 1,71:1 ist. Aus dem, was oben gesagt wurde, ist dieses leicht erklärlich. Die elastische Kraft liegt nämlich in den Grundtheilshen oder den polarischen Theilchen selbst, in ihrer Ausdehnung und Zusammenziehung, die Kraft des Zusammenhangs aber an den Enden der polarischen Theilchen.

Elastische Körper lassen sich auch zusammendrükken und nehmen nach aufgehobenem Drucke ihre vorige Gestalt ganz oder zum Theil wiederum an. Diese
Eigenschaft ist die umgekehrte der Eigenschaft, welche wir bisher betrachtet haben, und doch sind beide
in einem und demselben Körper mit einander verbunden. Das elastische Harz läset sich leicht ausdehnen,
und auch ziemlicht leicht zusammendrücken, wenigstene viel leichter, als andere Körper, welche nicht
so stark ausgedehnt werden. Wegen dieser Uebereinstimmung wird es nöthig seyn, diese Zusammendrükkung eben so zu betrachten, ale vorher die Ausdehnung.

Wenn man ein Stück elastisches Harz zusammendrückt, so bemerkt man, dass es dabei breiter und

dicker wird, eben so, wie ein ausgedalintes Stück schmaler und dünner wird. Ich schnitt Scheiben aus elastischem Harz von gleicher Größe, legte sie auseinander und drückte sie gelinde mit einem Pfunde znsammen. Die Schicht war 9 Lin. hoch, 7 Lin. lang und 9 Lin. breit. Hierauf drückte ich sie durch zehn Pfund zusammen, und fand, dass sie nun 7 Lin. hoch, 10 Lin. lang und 8 Lin. breit war. Der Raumesinhalt im ersten Falle betrug 567, im zweiten 560; ein so geringer Unterschied, dass man woll annehmen kann, das elastische Harz behalte beim Zusammendrücken denselben Ranmesinhalt. Es solgt also hieraus, dass beim Zusammendrücken dieser sehr elastischen Körper keine Theile in die Zwischenräume gepresst werden, sondern dass die Theile der Körper sich nach einer Richtung verläugern, wenn sie nach einer andern verkürzt werden, eben so, wie wir es bei der clastischen Ausdehnung gefunden haben.

Man sieht also, dass man nicht immer das wahre Maass der Elasticität sindet, wenn man einen Körper von allen Seiten einschließt, und ihn dann zusammen- presst. Denn er muß weit stärker widerstehen, und solglich viel weniger zusammendrückbar seyn, wenn man die Theile verhindert, seitwärts auszuweichen, als wenn man ihnen diesen VVeg offen lässt. Da man die Elasticität des VVassers und anderer slüssiger Körper nur prüsen kann, wenn man sie von allen Seiten einschließt, so wird man die Elasticität weit geringer sinden, als sie eigentlich ist. Eben so, wenn man seste unter VVasser einschließt, und nun zusammendrückt, wird man ihre Elasticität geringer sinden, als wenn man sie nicht einschließt, und wirklich ist auch die

Eläfficität det festen Körper auf diesem Wege geprüft, viel getinger, ale man erwarten sollte.

Herr Professor Mitscherlich hat viele Versuche niber, die Zusammendräckung von Glas und Krystallen angestellt und gefunden, dass wenn auch die Zusammendrückung nach einer Richtung merklich ist, sie doch nach andern Richtungen nicht; merklich wird. Dieles zeigt, dass diele Körper sich andere verhalten, gla die vollkommen elastischen Körper, zu welchen wir das elastische Harz rechnen dürsen. Hier geschieht folglich nin Pressen der Theile in die Zwischenraume, walchea fich gar wohl erklären lässt, wenn man bedankt dala krystallische Körper aus Blättchen bestehen, die einander durchschneiden. Denn indem die Blättchen, welche gegen den Druck aufrecht stehen. zulammengedrückt werden, weichen die Theile derschen in die Zwischenraume aus, und können mithin keine allgemeine Ausdehnung hervorbriugen. Doch hievon, un einem andern Orte mehr.

Ans den oben angeführten Versuchen erhellt, dass
die Körper weit mehr dem Zusammendrücken widerfielden, ale dem Ausdehnen. Das elastische Harz läset
fich durch 2 Unzen um 2 Linien ausdehnen und für
jeste hinzugefügte 2 Unzen wächst die Länge um 2 Linien. Aber das elastische Harz um 2 Lin. zusammenzudrücken, wurde ein zehnfaches Gewicht erfordert.
Die zurückstoßende Krast wächst in einem bedeutend
größeren Verhältnisse, als die anzielunde, und so muß
ein Körper beim Zusammendrücken mehr VViderstand
leisten, als beim Ausdehnen.

Wonn ein Körper gebogen wird, so geschieht entweder nur eine Ausdehnung der Theile, oder eine Aus-Annel, d. Physik. B. 84. St. 2, J. 1826. St. 10. delnung und Zusteninempresinus aufleiche Die Wiedenherstellung der werigen Gestammisse und im der dein dern auch durch die zwiekstellende Kraft bewirkt werden. Die Verschiedenheisen in Erfolge können aber nicht groß feyn, denn die Anadelnung geschieht im ausern Bogen in einer größern Masse, als die Zussammenpressung im innern Bogen, dafür nimmt aber die anziehende Kraft in einer größern Eritsernung nicht so selnell ab, als die unrückstelsende. Bins erfetzt also die Andere, und die Wiederherstellung der vorigen Gestalt muse also im Gunzen ungestillt so erfolgen, als ob die anziehende Kraft wie bei der gestammten Seite allein wirke.

Es ist ein alter, ich meine von Nollet zuerst angestollter, Versuch, dass, wenn man eine elsenbeinerne
Kugel auf eine mit Oel bestrichene Marmorpiatte fallen läset, der Eindruck im Oel desto gröseer wird, je
höher die Kugel herabsallt. Dieses beweist ulterdings
eine Zusammendrückung der Kugel. Aber man kann
die aussern Theile als gespannte Saiten betrachten,
welche gegen die innern Theile gebogen werden; und
diese zusammenpressen, solglich auch von diesen mit
einer gröseren Gewalt zurückgeworsen, als wenn sie
ele Saiten für sich schwingen.

(Beschluse im nächsten Hest.)

of throughten canalists it in a con-

Von der in verschiedenen Theilen der heisen Zone am Spiegel des Meeres Statt findenden Temperatür;

Hrn. ALEXANDER VON HUMBOLDT.

(Mitgetheilt von dem Hru, Verfaller.)

Welche Temperatur darf man für den Acquator Diele Frage ist neuerlich in einer Abe annelimen? handling aufgeworfen worden, die Hr. Atkinsen im zweiten Bande der Transactions of the Antrenomical Society of London (p. 131 - 183) bekannt gemacht hat and die fehr scharshinnige Betrachtungen über mehrere wichtige Punkte der Meteorologie enthält. Der gelehrte Verfuffer sucht durch Anwendung der Kunstgriffe des strengsten Calcule aus meinen Beobachtungen herzuleiten, dass die mittlere Temperatur des Aequators sum wenigsen-29°,2 des hunderttheiligen Thermometers (84%5 F.) betrage, und nicht 27% Gi (81°,5 F.), wie ich dielolbe in meinem Besat eur lie lignes isothermes angenommen habe. Kirwan blick bei 280,8 Relien; Hr. Breweter, in seinen climatologischen Formeln, bei 28°,2 (Edinb. Journ. of Science 1826. No. 7. p. 180.).

Handelte es sich bei dieser Erörterung um die mittlere Temperatur einer Aequatorialzone, die den ganzen Erdball umschlösse und durch die Parallelkreise von 5° N. ittid 3° S. begränzt wäre, so müsste men vor Allem die Temperatur des Mesres um had

quater nuterfachen; denn in dieler Zone gehört nur ein Sechstel des Umfangs der Erdkugel dem festem Lande an. Die mittlere Temperatur des Meeres zwi-Ichen den eben genannten Gränzen schwankt nun im. Allgemeinen zwischen 26°,8 und 28° C. Ich lage im Allgemeinen, denn hie und da findet man zwischen eben diesen Gränzen Maxima, die sich auf Zonen von, kaum einen Grad in Breite beschränken, und deren-Temperatur fich unter verschiedenen Längen auf 28º,7 his 290,3 erhebt. Die letztere Temperatur, welche man im stillen Weltmeere ale auserordentlich boch betrachten kann, liabe ich im Often der Gallen pages Infeln beobachtet und neuerlich ift von Hrm Beron Dirckinck von Holmfeldt, einem felig unterrichteten Officier in der Dämischen Marine, der anf meine Bitte eine große Anzahl von Thermometers baobachtungen unter 2º 5' N. Br. und 81° 54' öftl. Im. fak unter dem Paralielkreise von Punta Guascama, gemacht hat, die Oberstäche des Wassers zu 30°,6 gefung den worden. Diele Maxima gehören dem Aequator felbst nicht ans man beobachtet sie bald im Norden, bald im Süden des Asquators, oft zwilchen 2 und 68 Breite. Der große Kreis, der durch die Punkte malit, an denon das Waller des Meeres am warmiten ifts fehneidet den Aequator unter einem Winkel, der fich mit der Abweichung der Sonne zn andern scheinte Im atlantifchen Oceane ist man selbst mehrmals von der nördlichen gemäßigten Zone in die füdliche übergegangen, ohne in der Zone des wärmsten Wassers gefehen zu haben, dass das Centesimalthermometer über 20° gestiegen sey. Die Maxima find daselbit nach Perzine 28%, nach Churruca 28%7, nach Que

Vado 280,6, nach Rodman 280,8, mich J. Davy 28°, 1. Die Luft fiber diesen Aequatorialgewässern ift 1º bis 1º4 kalter, als das Meer. Es folgt also aus dielen Thatfachen, dals, auf ffinf Seclistel des Umfange der Erdkugel, die Aequatorialzone des Meeres wahr-Scheinlich nicht einmal eine mittlere Temperatur von 28°,5 belitzt, geleltweige denn, dals lie die von 29°,2 C. (840,5 F.) zeigte. Hr. Atkinson felbst giebt gu (a. a. O. p. 171), dass die Abweehslung von oceanischen und continentalen Theilen die mittlere Temperatur des Aequators zu vermindern firebe. Aber indem er fich blofs auf die Flächen des Continents von Südu amerika beschränkt, nimmt dieser Gelehrte, je nacht den verschiedenen theoretischen Voraussetzungen, 29,2 oder 51º für die Aequatorialzone (von 1º N. bis 1º 8.) an. Er gründet diesen Schluse auf die Thatsache, dal's schon unter roe 274 Breite zu Cumana die mittlere Temperatur 270,6 beträgt, und dase, nacht dem Geletz der Zunahme der Warme vom Pol zum Aequator (einer vom Quadrate des Cofinus der Breite abhangenden Zunahme) die mittlere Temperatur unter dem Aequator zum wenigsten größer als 290,2 C. feyn muffe. Hr. Atkinbon findet dieses Resultat be-Autigt, indem er mehrere Temperaturen, die ich und Abhange der Cordilleren bis zu einer Höhe von 500 Toifen beobschitet hube, auf das Niveau des Meeres in Acquator reducirt. Aber eben bei Anwendung der Correctionen, die er wegen der Breite und wegen der fortschreitenden Abnahme der Temperatur in einer Vertikalebene für nöthig hält, verhehlt er ficht wicht, wie sehr die Lage der Orte, auf einer machtigen Hochebens oder in einem engen Thale, einen Theil dieler Correctionen unfichner meelie, (Traps. of the Astr. Soc. Tom. II. p. 144. 158: 174.172.182. 183.)

Wenn man des Problem der Vertheilung der Warme an der Oberfläche der Erde in seiner genzen Allgemeinheit fludirk und man dasselba von den Hille; betrachtungen der Localitäten (wie z. B. der Einfliffig der Gestalt, Farbe und geognostischen Matur den Bor dans, der des Vorherrschens gewisser Winde, der Nahe des Meeres, der Hänfigkeit, von Wolken und Nebel, der nächtlichen. Ausftrahlung gegen den nicht oder weniger reinen Himmel u. f.w.) befreit, so findet man, dass die mittlere Temperatur, gines Ortes von den verschiedenen Arten, wie sich der Einfluse der Mittagehöhe der Sonne ausert, abhängig ift. Diele Höhe bestimmt zugleich: die Dauer der halben Tagesbögen; die Länge und Durchsichtigkeit des Theils der Atmosphäre, der von den Strahlen durchdrungen wird. elle sie den Horizont erreichen; die Menge der absorbirten oder erwärmenden Strahlen Geine Größe, welche mit dem, von der Ebene der Oberfläche gerechneten, Einfallewinkel rasch zunimmt); endlich die Zahl der Sonnenstrahlen, welche ein gegehener Horizont Das Geletz von Mayer, unt all den Abänderungen, die man seit 30 Jahren daran angebranka hat, ist ein empirisches Gesetz, welches die Erscheinungen im Allgemeinen durch Approximation und off auf eine genügende Weise darstellt, welches man aber nicht gebrauchen darf, um die Zeugnisse der unmitz telbaren Beobachtung damit anzugreisen. Wenn die Oberstäche der Erde, vom Aequator bis zum Parallel. kreise von Cumans, eine Wüsse ware, wie die Saharas oder eine gleichförmig mit Grasern bedeckte Savanne,

wie die Llance von Calabozo Hill Apure, To wurde ohne Zweisel eine Zanalime der mittleren Tempefatur von 100 & Breite bis zum Aegirator Statt finden; aber es ist waltricheinlich, dass diele Zunahme momals drei Viertel eines Grades des Confesimalthermometers beliegen warde! Hr. Arago, dellen wichtige und geistvolle Unterstachunigen sich anf alle Zweige der Mereorologie erftrecken, hat durch zahlreiche Verficht gelinden, das von der fenkrechten liicidenz bis zit einem Zenithabstand von 20° die Menge des re-Activien Lichtes nahe die hamliche ift." Er hat ebenfalls geminden, dele die photometrische Wirkung des Lichtes zu Paris im Augustmonat vom Mittage bis 5 Uhr' Nachmittage außerordentlich wenig variirte, ningstellier der Aenderungen in der Lange des Weges, đơn đượ Straftlen beim Durchgange durch điệ Atmo-Sphire zuräcklegten.

Dals ich die mittlere Temperatur am Acquator im randen Zählen auf 27° festsetzte, geschall, um der eigentsteien Acquatorialzone (von 3° N. bis 3° S.) die mittlese Temperatur von Cimnana (27°,7) beszulegen. Diese Stadt, umgeben von dürrem Sand, unter einem Himmel liegend, der stets heiter ist und desten leichte Dünste sich fast niemals in Regen aussellen, bietet ein hisseres Climat dar, die alle Orte, die sie umgeben und in gleicher Höhe über der Meeresssche liegen. Schreitet man in Südämerika auf dem Oronoco und Rio Negro gegen den Acquator vor, so nimmt die Warme ab, nicht wegen der Erhabung des Bodens, welche von der Schause San Carles an sehr unbetrachtiele iste sondern wegen der VValder, der Haufigkeit des Regens und der schlenden Klasheit der

Luft. Es ist zu bedauern, dass die Reisenden,: selbst die thätigsten, so wenig im Stande find, durch Erweiterung unserer Kenntnisse über die mittleren Lemperaturen, die Fortschritte der Meteorologie zu beschlennigen. Sie verweilen nicht lange genug in den Landern, deren Clima man zu kennen wünscht; sie können für das jährliche Mittel nur Beobachtungen fammeln, die von Anderen gemaalit find und meistens an Stunden und mittelst Instrumente, die weit entsernt' find, genaue Resultate zu geben. Wegen der Unveränderlichkeit der meteorologischen Erscheinungen in der dem Aequator zunächst liegenden Zone ift ohne Zweifel dafelbst ein kurzer Zeitraum hinknglich, um die mittlere Temperatur in verschiedenen Höhen überder Meeresfläche zu erhalten. Ich ligbe mich überall mit diesen Untersuchungen beschäftigt; aber das einzige recht genaue Resultat, welches ich habe erhalten können und aus zwei Mal am Tage gemachten Beobachtungen abgeleitet worden, ist das über Cumana 📜 Die wahren numerischen Elemente der Climatologie, können nur von unterrichteten Personen bestimmt. werden, die auf eine große Anzahl von Jahren an versohiedenen Orten der Erde anstillig find. In dieser Hinsioht wird die geistige Wiedergeburt, welche sich in dem freien mittleren Amerika, von dem Küstenlande bis zu einer Höhe von zwei tausend Toisen. auf dem Rücken und am Abhange der Cordilleren, von dem Parallelkreise der Insel Chiloe bis zu dem von

^{*)} Hinfichtlich des Grades von Vertrauen, den diese mittleren Temperaturen verdienen, vergleiche man Relat. histor. Tom. II. p. 411, 547, 631 — 637, 584; Tom. II. p. 78, 418, 463; Tom. III. p. 314 — 320, 371 — 382.

Sin Principal in Neu-Baliforniur votbereitet, den gtacklichsten Binaus auf die physikalischen Willen-schaften ausüben.

Vergleicht mundas, was mun vor viersig Jahren üben die mittlere Temperatur der Aequatorialzone wasstes mib dom, was wir gegenwärtig willen. To erstaunt mant aber die Langlamkeit in dem Fortichritten der politivon Climatologie. Ich kenne bis heute nur eine eine sige mittlere Temperatur zwifehen 5° N und 5°.S., die mit Genauigkeit besbachtet zu seyn scheint; er ist die von Saint - Louis de Maranham (29 20/5 füdl. Br.) in Brailien, welcheder Oberft Antonio Pereira Lagob mach den im Jahre 1821 drei Mal am Tage (um 20) man 44 and time 14th) gemachten Beobachtungett, ste 200,4 C. gefunden hat (Annaes des Sciencias, des Artes e das Letras 1829. T. XVI. plets. p. 55-80). Dinis il noch o°,3 weniger, ale die mittlere Temperatur von Cumana. Unter 10° 1 Breite keamen wir ann noch die mittleren Temperaturen vom

Zwischen der Breite von 10° 1 und der Gränze der hei-

und, nich den Beöbschfungen des Obersten Pereire!

uni Es scheintmendissetilitzaheisznisolgen, dals der einnige/Ort, dellen doithire Tempenathneiber 230,7 hinausgelit, unter dem 120 der Breiterlitze. Diele ift Beddielseigt, durch deline Glimanblumebis do wonig dien gemen Aequisioniels pub charakterifirt I'm itrerdeis venmag; wip das Client der geraffeigten Gone in Needafrika durch die Albeis ton Murzak, monder wiglück-Hohe: Rischie was der Kapitain Lyon-versichern, des Bisumintfelia: Thermonidier ganze. Monate: hinduschmilitairen 388 minid: 452 gelelren attiltalien: (wegen der im deri List verbretteten: Sandes?) ... Die gtölete Masse der tropicion liamien hagt swildigsblam! 180 und 280 nordkildreite, innd diele Zone ist essatiali pietes welcher wir, benk fex ed den wielen reichen und Handel traibomlen Städten dalelbit, edie meisten meteorologischen Kennthille Behtzen. Die drei oder vier dem Acqueton sunschit liegenden Grade find eine Zerre incognita Rib die Climatologia. Noole kenneh wir nielit die mittleren Temperaturen von Gomid-Pasa, von Gnavaquil und selbst. Dight einmal von Cayenneth sive.

VVenn man nur die VVarme betrachtet, welche ein gewilfen: Theil des Jahres arreicht, so findet man in der nördlichen Halbkugel die heilsestem Climate nuter den VVendehreisen selbst pud ein wenig außerhalb derselben. Zu Abusheer. (2804 BK) z. B. ist die mittlere Temperatur des Julimonats 340. Ein rotten Meere sieht man das Centelimalthermometer am Mutage auf 440 und um Mitternacht auf 3404 siehen. Zu Benares (250 20 Bz.) erreicht die Hitze im Sommer 440, während sie im VVinter bis zu 30, s. karabsinkt. Diese Beebachtungen in Ostindien sied mit sein nem vortresslichen. Six schen Thermometregraphen

gemecht; die mittleze Temperetur zon Benares, ist

Die ausergrentlichen Temperaturen, welche man in dem mittägigens Theile der gemälzigten Zoues zwischen Aegypten. Archien und dem persischen Meery bulen beobachtets; lind gleichzeitige Wirkungen, der Configuration der zupgebeniden Länder, der Beschaft fenheit ihrer Oberstäche, der steten Klarheit der von Wallerdimpfen ganz befreiten Luft und der Dauen der Tage, die mit der Breite zunimmt. Zwischen den Wendekreisen selbst sind die holien Temperaturen. solten und gelien im Allgemeinen zu Cumena und Bombay nicht über 620,8, zu Vera Cruz nicht über 35%, ... Es ist fast nanothig; zu eringern, dass in dien ler Notiz nur folche Beobachtungen anfgezeichnet finde die im Schatten und fern von aller Zurückstrahlung. des Bodens gemacht worden. Am Acquator, wordie beiden Solstitial-Hölun 660 34 Arreichen find die Durchgange der Sonne durch das Zenith am 186, Taga yan einander jenifernt; zu, Chmana; ift die Hölie, being Sommer Sollitium 760,504 die beim Winter-Solffitium 569,5, und file Durchgange durch des Zenith (17. April und 26. August), hiegen um 131 Tage, von einander, Wyeiter nach Nordan, zu Havanna, findet man die Höhr beim Sommer-Solstium un 899? 414 die beim Winter Bolft, zu 450 23/ziden Zeitraum zwilchen den Zenith-Durchgängen (12. Jani und 14 Juli) 19 Tage, Wenn diese Durchgange sich nieht mit gleicher Deutlichkeit in der Wärmegurve der Monate erkennen lassen, so liegt es, daran, dass ilir. Einfluse an einigen Orten durch des Eintreten der Regenzeit und anderer seichtrischer Phanpmene verstecht

wird. Zu Cumant fielt die Sonne vog Tege, oder genauer 1275 Stunden lang (vom 28. Oct. bis zum 14. Pebr. des folgenden Jahres)' niedriger als der Aequator; aber in diefem Zeitraume geht das Maximum ihres Zenithabstandes micht über 530 55% Die Verlangste mning des Ganges der Sonne bei ilrer Annaherung zu den Tropen erhöht die Warme der Orte, die entfernier vom Aequator liegen, vor allem der an der Granze der gemäßigten und heißen Zone. Nahe an den Wendekreisen, z.B. zu Havannah (23°9' Br.), gebraucht die Sonne 24 Tage, um einen Grad auf jeder Seite des Zeniths zu durchlaufen; unter dem Aequafor gebraucht lie dazu' nur fünf Tage. Zu Paris (480 50' Br.), wo die Sonne im Winter-Solstitium bie zu 170 42' hinzbfinkt, ist die Höhe derselben'im Sommer Solftitum 64°38'. Das warmende Gestirn steht folglich zu Paris, vom 1: Mai bis zum 22. August, während eines Zeitraums von 105 Tagen oder 1422 Stunden, eben lo hoch, wie zu Cumana in einer andorn Jahreszeit. Vergleicht man Paris mit Havannah, so findet man, dass am erstern Orte, vom 26. Marz bis zum 17: September, 175 Tage oder 2407 Stunden lang, die Sonne eben so hoch Reht, wie zu einer andern Jahreszeit unter dem Wendekreise des Krebses. Nun hat, in diesem Zeitranme von 175 Tagen, der wärmb As Monat (Juli), zufolge der Register im K. Observatorio zu Paris von 1806 bis 1820, eine mittlere Temperatur von 180,6, während zu Cumana und zu Havannah, wenn die Sonne sich am ersten Orte bis zit 560 5' und am zweiten bis zu 450 23' gesenkt hat, det kalteste Monat, ungeschiet der langeren Nachte, zu Cumana noch 260,2 und zu Havenneh noch 210,2

els mittlere Temperatur seigt. In ellen Zonen wird die Temperatur von einem Theile des Jahres durch die Temperatur der vorhergehenden Jahreszeiten modificirt. Unter den Tropen find die Erniederungen der Temperaturen wenig beträchtlich, weil die Erde in den vorhergehenden Monaten eine Masse an mittlerer VV arme empfangen hat, die zu Cumana 27°, zu Havannali 25°,5 des hunderttheiligen Thermometers

entipricht.

Nach sammtlichen Betrachtungen, die ich hier ans-einandergesetzt habe, scheint es mir keineswege wahrscheinlich, dass die Temperatur unter dem Aequator 290,2 erreichen könne, wie es der gelehrte und acht-Bare Verfasser der Abhandlung über die aftronomische Strahlenbrechung angenommen ligt. Schon der Pater de Bèze, der erste Reisende, welcher rieth, an den kältesten und warmsten Stunden des Tages zu beobachten, glaubte in den Jahren 1686 und 1699, als er Siam, Malacca und Batavia verglich, zu finden, "dals die Wärme nicht größer unter dem Aequator ley, als unter 14º Breite". Ich glaube, dals ein Unterschied da ift, aber dals er lehr klein ift un dals er durch den Einflus sehr vieler Ursachen, die gleichzeitig auf die mittlere Temperatur eines Ortes wirken, versteckt wird. Die bis heut zu Tage gesammelten Beobachtungen geben uns nicht das Mals einer fortschreitenden Temperaturzunahme zwischen dem Acquator und der Breite von Cumana.

IV

Ueber die gegenwärtige Lage des magnetischen Asquatore nach Hrn. Duperrey.

Die Karten von Hansteen (d. Ann. Bd. 71. Taf. IV.) und Morlet (Biot's Traité élément. T. II. Tuf. IX.) geben die Lage und Form des magnetischen Aequators sür 1780; es war also wichtig, zu untersuchen, ob hierin seitdem beträchtsiche Aenderungen Statt gesunden. Diess ist neuerlich durch Hrn. Duperrey geschehen. Auf der in den J. 1822 — 1825 mit der Corvette la Coquille unternommenen Reise um die Welt durchschnitt derselbe den magnetischen Aequator sechs Mal, nämlich an solgenden Punkten:

"Unter 27" n. 14" | welth Lange war, nach Morlet, die Brette des magnetischen Acquators: 14° 104 no 11° 36'; feit 1780 hat fich alfa der erfte Prinkt um 1.º 43' and der zweite jim 1º 51' dem geographischen Acquator genühert Die vier übrigen Punkte haben fich dagegen, nach den Karren von Hansteen und Morlet, seitdem vom geograph. Aequator entfernt. Diefe Erscheinungen lassen sich, ohne für den magnetifchen Aequator eine Géstaltve än Jerung anzunehmen, fehr einfach unrch die Hypothese erkieren, dass derselbe von Jahr zu Jahr von Oiten nach Wosten fortrückt. Diesemnach würde er feit 1750 um Icº zurückgewichen feyn. und diest geben anch felir nalie die directon Beobachtungen über die Lage der Knoten. Dupertey fand den Knoven unter 1720 Bil. L., der nach Heusteen's Karte unter 184° gelegen batte, und Freycinet's Beobe achtungen bringen den Tangentialpunkt Moriet's (unter 120° welti. 1. Hansteen nemmt datür zwei Durchschnittspunkte unter 108? und 126°), nach 132° westl. L. Eben so sand Sabine zu St. Thomas an der afrikanischen Kuste, unter co 21º N. Br., die Neigung co 4º Yudi. (d. Ann. hd. 82. S. 103), also fast unter 5° ofti. Läuge den Knoten, der nach Hansteen und Morlet im J. 1780 zum weniglten unter 13° bftl, L. befindlich gewesen. Hienach ut also das Daseyn siner fortschreitenden Bewegung des magnetischen Aequators sehr wahrscheinlich. Die Beobachtungen von Duperrey und Freycinet haben ferner in einem größeren Umfange die Vermuthung Morlet's bestätigt, das von der Lage eines Ortes gegen den magnetischen Acquator die Neigung und Abweichung daselbst abhängig sey. Vy o vermüge jener Bewegung des magnetische Aequators die magnetische Breite eines Ories (gehieffen durch den als großten Kreis betrachteten magnetischen Meridian des Orts) zwielent, nimmt die Neigung der Magnetnadel ab und umgekehrt. So wächst die Inclination zu St. Helena und am Cap, während fie auf Ascension abnimmt. Dagegen andert fich diefelbe nur wenig an Orten, die in der Nahe der Wendepunkte des magnetischen Aequators liegen, weil dieser hieselbst dem Erdäquator parallel läust. Diess ist der Fall bei Otahaitl. wo Baily, Wales und Cook zwischen 1773 u. 1777 die Neigung zu 30° fanden, und Hr. Duperrey sie noch auf 30° 36' antraf. Welchen Einflus die Lage des magnet. Aequators auf die Abweichung der Magnetnadel ausüht. wird sich aus dem Detail der Beobachtungen von Freycinet und Duperrey ergeben. (Auszug aus den Annal. de Chim. et Phys. XXX. 347.)

Usher die Bestimmung der relativen Anzahl won eine fachen Atomen in chenischen Verbindungen;

ofgery of the state & Bosephinskin (t. 1997) and

The same of the control of the contr

10. Tantal. Dieses Metallehat zwei Ozydations-Sufen, in denen die Multipla des Sanerstoffs = 2.5 find. Ueber die Anzahl der Tantal-Atome giebt es nichts Muthinglieung und da die Tantallure einerleife unr fehr wenig SafferRoff enthall; andrerfeits als Saure nur wenig hervorstechende Eigenschaften bestzt, is words ich unnehmen, dals fie ift: "Ta + 80:" Des Atomengewicht ist aus folgendeni Verfach berechnet: 39,75 Theile refnes Schweseltantal wurden mit Bbschung der gewöhnlichen Vorsichtsmaßregeln, die Schwefelline fortzuschaffen, zu Tantalläure verbrannt und gaben 89,35. Der Unterschied zwischen beiden Gewichten verhalt fiel zum Sauerhoff in den 89,35 Tantalfante, wie fich der Unterschied zwilchem einem Atome Schwefel und einem Atome Sauerfloff verhalt zu dinem Atome Sanerfloff; diels letzt in den 89,35 Thi. Tantallaure 10,287 This. Satisfieff vorants. Wenn diels 3 Atome find und die übrigen 79,063 zwei Atome Tantal; so wird das Gewicht des Tantal-Atoms: 1152,87, d. h. 184,65 Mal fo schwer, als das des Wasserstoffs.

20. Titan, das höhere Oxyd dieles Metalles, oder

die Titensture ist isomorph mit Zinnoxyd und musse folglich, so wie dieses, a Atome Sauerstoff enthalten. Dieses Atomengewicht ist durch Heinrich Rose bestimmt. Er sand, dass 101,7 Thi. Schwefeltitan zu 75,7 Thi. Titenstüre Verbrennen. Durch dieselbe Art Rechnung, wie beim Tantal, solgt darans, dass das Atomengewicht 289,1 wiegt, oder 62,25 Mal so viel, als das des VVasserstoffs.

21. Gold. Dieses-Metall-hat zwei Oxyde, worin die Sauerstoffmultipla find = 1:3. Eins fehlt zwischen ihnen, von dem wir muthmassen, dass es dus purpursarbene ist. Auszumachen, ob diese Oxyde aus: Au+O und Au+3O, oder aus: 2Au+O und 2Au + 30 bestehen, ist nicht anders möglich, als durch die Beobschtung von Dulong und Petit über die specifische Warme des Goldes; diese stimmt mit 2 Atomen Gold in diesen Oxyden überein. Das Atomengewicht des Geldes ist bestimmt durch die Quecksilbermenge, welche nöthig ist, das Gold aus seinem Chlorid zu fällen, während des Queckfilber fich ins Chlorid 142,9, Thl. Queckfilber, schlagen 93,55 yerwandelt. Gold nieder, Wenn aber das Queckfilber nur 2 Atome Chlor and das Gold 3 Atome Chlor aninimmt, fo entspricht das Quecksilber drei Atomen und das Gold zwei Atomen. Wenn folglich das Atom des Queckfilbers 1265,3 wiegt, so wiegt das des Goldes 1243, d.i. 199,079 Mal mehr, als das des Wasserstoffs.

22 u. 23. Osmium und Iridium find die einzigen Körper, deren Verbindungsverhältnisse unbekannt sind.

24. Hatin. Diese Metall hat zwei Oxydationsstusen, in welchen die Sauerstoffmultipla sind wie a und 2. Der Versuch, welchen ich in dem Vorhergescheint zu beweisen, dass sie ein Atom Platin auf ander a Atome Sauerstoff enthalten, obgleich das Platinoxydul sonst dem Kupferoxydul sehr gleicht, welchte uns a Cu + O besteht. Das Atomengewicht des Platins ist bestimmt durch die Zersetzung des Chlorüre im Glühen. 100 Thl. Platinchlorür hinterlassen 73,3 metallisches Platin, und wenn das fortgehande a Atomen Chlor sind, wiegt ein Atom Platin 1215,23 und ist 195,83 Mal so schwer, als ein Atom Wasserstoff.

25. Rhodium. Dieles Metall hat 3 Oxyde, worin die Sauerstoffmultipla find: 1, 2 und 5; ob aber diefe mit einem oder zwei Atomen Rhodium vereinigt find, hat bisher noch nicht mit einiger Bestimmtheit berechnet werden können. Das mittlere diefer Oxyde vereinigt fielt mit Basen und enthält in der Verbindung, welche mit Kali erhalten wird, nachdem der Ueberschuss von Alkali ist ausgewaschen worden, vier Mal fo viol Sanerstoff, als die Basis. Aber daraus kann nicht mehr gefolgert werden, als dass diese Oxydationsstufe nicht 3 Atomen Sauerstoff enthält; denn die nentrale Verbindung, ans welcher die Sanerstoffatome sollten berechnet werden, wird vom Wasser zerstört. Da das Rhodium in vielen seiner Verhältnisse dem Platin gleicht, aber nur das halbe specifische Gewicht desfelben besitzt, so ist es nicht wahrscheinlich, dass sein Atom schwerer ist, als das des Platins; dieses wird es aber, wenn man in der angeführten Oxydreihe blofe ein Atom Rhodium vereinigt mit 1, 2 und 3 Atomen Sa verstoff annimmt. Ich nehme deshalb das Rhodiumoxydul zu 2R + O an. Das demfelben entsprechende Chlorür, durche Glühen zerfetzt, hinterläßt von 100

Theilen 77,23. This metallisches Rhodium. Wenn aber die fortgegangenen 22,77 eben so, wie das zurückgebliebene Metall, ein Atom ansmacht, so wiegt ein Atom Rhodium 750,65, oder ist 120,2 Mal so schwer, als das Wasserstoffatom.

nur ein Oxyd und eine Schweflungsstuse, und beide halten eine gleiche Anzahl von Atomen. Es bleibt also blose die Vermuthung übrig, dass sie aus einem Atome von jedem Elemente zusammengesetzt sind. 100 Thl. Palladium nehmen zur völligen Sättigung 28,15 Schwefel auf, und wenn diese ein Atom ist, so wiegt, ein Atom Palladium 714,60 und ist 114,45 Mal so schwer, als das Atom des Wasserstoffs.

27. Silber. 100 Thl. Silber geben, nach dem, was ich schon beim Chlor angeführt habe, 132,75 Thl. Chlorsilber. Ich habe allen Grund, dieses als AgCl² zu betrachten und das Silberoxyd als zusammengesetzt aus einem Atome Radikal und einem Atome Sauerstoff, in Uebereinstimmung mit den stärkeren Basen unter den Metalloxyden. Die große Leichtigkeit, womit das Superoxyd dieses Metalles seinen Sauerstoff abgiebt, scheint zu zeigen, das man annehmen muße, das Superoxyd enthalte mehr Sauerstoff, als: Ag + O. In diesem Falle wiegt das Atom des Silbers 1351,605, oder ist 216,46 Mal so schwer, als das Atom des VVas-segstoffs.

Ich habe zuvor angeführt, dass das Atomengewicht, welches aus der specifischen VVärme des Silbers in Dulong's und Petit's Versuchen hergeleitet wird, nur gerade zu der Hälste von diesem ausfällt; denn sie sanden die specifische VVärme des Silbers

= 0,0557, welche mit $\frac{1351405}{2}$ multiplicirt = 0,5764 ist. Es liesse sich wohl sagen, dass für eine Zusammensetzung des Silberoxydes, wie sie aus diesem Atomengewicht folgt, die Analogien mit dem Quecksilber - und Kupferoxydul angeführt werden könnte. Vergleicht man aber weiter das Silber mit dem Blei, sowohl hinsichtlich ihres specifischen Gewichts, als hinfieltlich ihrer Verbindungen mit Chlor (Hornblei und Hornfilber), so findet man es gewise wunderlich, wenn das Atomengewicht des Silbers bloß die Hälfte von dem des Bleies, und im Hornfilber vom Radikal die doppelte Anzahl Atome gegen die im Hornblei seyn soll. Indess muss die Sache bis auf Weiteres als unentschieden betrachtet werden. In den Tabellen (des Lehrbuchs) wird, der ganze Unterschied der, dass in dem einen Falle das Silber-Atom mit einem einfachen und in dem andern mit einem doppelten oder durchstrichenen Buchstaben, entweder mit

Ag oder mit g bezeichnet wird.

28. Queckfilber. Nach den Versuchen von Sefetröm nehmen 100 Thl. Quecksilber, um Oxyd zu werden, 7,89; 7,9 bis 7,97 Thl. Sauerstoff auf, und um Oxydul zu werden, die Hälfte dieser Quantität. Sefetröm betrachtet 7,9 als die nächste Approximation zum richtigen Verhältnisse. Da das Oxyd eine stärkere Basis ist, als das Oxydul, welches oft durch Einwirkung sehr geringer Kräste metallisches Quecksilber absetzt und sich in Oxyd verwandelt, so hat man Grund, dieses als aus 2Hg + O und Hg + O zusammengesetzt zu betrachten. Das Atom des Quecksilbers wiegt dann 1265,8, oder 202,72 Mal so viel, als das des Wassers.

29 Kupfer. Das Atom dieles Metalles geliert zu donon, die am leichtesten und mit großer Genauigkeit hestimmt werden können; weil man dazu nur eine gewogene Quantität von reinem Kupferoxyd in einem kleinen gewogenen Glasapparet durch Wallerstoffgas zu reduciren braucht. a) 7,68075 Grm. Kupferoxyd, zur Befreiung von Feuchtigkeit vor dem Wägen in dem Gefälse unter Hindurchleitung von trockner Luft geglült, verloren bei der Reduction mit Wasserstoffgas 1,55 Grm. an fortgegangenem Sauerstoff. b) 9,6115 Grm. Kupferoxyd verloren bei gleicher Behandlung 1,939 Sauerstoff, Hundert Theile Kupfer geben nach dem ersten 125,272 und nach dem letzten 125,2824 Thl. Kupferoxyd. Diese Versuche variiren also erst n der fünften Ziffer des Gewichts vom Kupferoxyd und auch da nur um Eins. Der erste Versuch ist der Berechnung zum Grunde gelegt, wobei wir sowohl aus der Isomorphie des Kupseroxyds mit dem Eisenoxydul, als auch aus der specisischen Wärme desselben mit ziemlicher Sicherheit Ichließen können, dass es aus Cu + O besteht. Dann wiegt ein Atom Kupfer 395,695 und ist 63,325 Mal so schwer, als das des Wasserstoffs.

30. Uran. Nach den Versuchen von Arfvedson und mir, hat diess Metall zwei Oxyde, in denen die Sauerstoffmultipla sind 2 und 3. Diess giebt Anleitung, diese Oxyde als: U+O und 2U+3O zu betrachten, weil jedenfalls das Uran, ungeachtet es nicht zu den specifisch schweren Körpern gehört, doch das höchste Asomengewicht besitzt. Das Atomengewicht des Urans kann mit gleicher Genauigkeit und auf dieselbe VVelse, wie das des Kupsers, bestimmt werden, wenn man

Uranoxydul in einem Strome von Wasserstoffgus gelinde glüht. Auf diese Weise fand Arfvedaon, womit auch ein späterer von mir angestellter Versuch vollkommen übereinstimmt, dass 100 Thl. Uran im Oxydul mit 3,557 Thl. Sauerstoff vereinigt sind. Dem zu Folge wiegt das Uran-Atom 2711,36, oder 434,43 Mal so viel, als das des Wasserstoffs.

.31. Wismuth hat zwei Oxyde, von welchen bloss das eine seiner Zusammensetzung nach bekannt ist. Das Schwefelwismuth enthalt eine gleiche Anzeld Atqme wie das Wismuthoxyd. Um über die Anzalil von Atomen in dem Wismuthoxyde zu einiger Gewißheit zu kommen, haben wir keine andere Anleitung, als Dulong's und Petit's Versuche über die specisische Wärme der Metalle; aus ihnen findet man, dals, wenn Wismuthoxyd: Bi + O ist, das Product der Multiplication der specifischen Warme mit dem Atomengewicht & anemacht, dese aber, wenn das erstere 2Bi+3O ist, letzteres gleich wird mit den Producten bei den übrigen 9 Körpern, die ich schon angeführt habe. In dielem Falle ist das Wismuthoxyd zusammengesetzt aus derselben Anzahl von Atomen, wie das Antimonoxyd, mit welchem es bekanntlich in seinem Verhalten so viele Analogie hat. — Lagerhjelm, fand, dase 100 Thl. metallisches Wismuth sich mit 11,275 Thl. Sauerstoff verbinden, und wenn diess 2 und 3 Atomen sind, so wiegt das Atom Wismuth 1330,4 und ist 213,07 Mal schwerer, als das des Wasserstoffs.

32. Zinn. Das von Dulong und Petit bemerkte Verhältniss zwischen der specifischen VVarme und dem Atomengewicht des Zinns, zeigt, dass in den beiden Oxyden des Zinns, wie in denen des Platins, ein Atom Zinn vereinigt ist mit einem und mit zwei Atomen Sauerstoff. Hundert Theile Zinn mittelst reiner Salpetersaure in Zinnoxyd verwandelt, gaben 127,2 Thi. dieses Oxydes. Darans folgt, dass das Atom des Zinns wiegt: 755,29, oder 117,76 Mal so viel, als das VVasserstoffatom.

- 33. Blei. Die Zusammensetzung des Bleioxydes kann auf dieselbe VVeise und mit derselben Genauigkeit bestimmt werden, wie die des Kupferoxyde. Nach einer Mittelzahl aus 4 Versuchen, von welchen einige nur in der 6ten Ziffer des Gewichts vom Bleioxyde variirten, vereinigen sich 100 Thl. Blei mit 7,725 Thl. Sauerstoff, woraus folgt, dass das Atom des Bleies 1294,5 wiegt, und dass es 207,12 Mal schwerer ist, als das des VVasserstoffatoms.
- 54. Cadmium, Nach Stromeyer's Versuchen nehmen 100 Thl. Cadmium in der einen bekannten Oxydationsstuse dieses Metalles 14,352 Thl. Sauerstoff auf. Diese Oxyd ist muthmasslich Cd + O, und dann wiegt ein Atom vom Cadmium 696,77, oder ist 111,6 Mal so schwer, als das vom VVasserstoff.
- 35. Zink. Nach den übereinstimmenden Versuchen von Gay-Lussac und mir, nehmen 100 Thl. Zink, um Zinkoxyd zu werden, 24,8 Thl. Sauerstoff auf. Das Atom des Zinks wiegt alsdann 403,225, und ist 64,57 Mal so schwer, als das des Wasserstoffs.
- 36. Nickel. Rothhoff fand, dass 188 Thl. Nik-keloxyd, zu neutralem Chlorür verwandelt, mit salpetersaurem Silber 718,2 Thl. Chlorsilber gaben. Hieraue wird das Gewicht des Nickels berechnet, auf die VVeise, dass sieh wie 718,2: 188 verhält das Gewicht von Ag Cl² (1794,255) zu NiO. Diess giebt für das

Atom des Nickeloxydes 469,755, wovon ein Alona Sauerstoff = 100 abgezogen, für das Nickel-Afon übrig bleibt: 369,755, und dieses 59,21 Mal so viel wiegt, als das des VVallerhöffatoms.

Kobaltoxyd zu neutralem Chlorur verwandelt und mit salpetersaurem Silber gesallt, 1029.9 This Chlorsher erzeugten, durch eine mit der oben angesällisten völlig gleichen Rechnung solgt dänn, dass das Atom des Kobaltes 369 wiegt und dass es 59,11 Mai so schwer til, als das Atom des VVasserstoffs.

7 38. Eifen. Bei mehreren wiederholten Verfachen habe ich gefunden, das roo Thl. schwedischen Eisens, von der Sorte, die zu Chwierlaiten gezogen Wird, 145,5 Thl. Eisenoxyd giebt; und dieses Eisen 0,005 seines Gewichtes Kolile einfhält. Wird diese Kolile abgezogen, so bleibt als Resultat, dass soo Thelle Eisen 144,25 Thl. Eisenoxyd geben. Einige Chemiker nehmen die Zusammensetzung des Eisenoxy des nach dem unmittelbaren Resultate der Verwandlung des Eisens zu Oxyd an, ohne die Kohle abzurechnen. Diese ift offenbar unrichtig. In den von mir angestellten Versuchen wurde die Kohle durch Verbrennung in Kohlenfäure verwandelt und der Kohlengehalt nach dem Gewichte des erhaltenen kohlensanren Kalkes bestimmt. Wenni nun die gefundenen Zahlen 100 und 44,25 nach dem; was Ichon vorlier bestimmt worden, 2 und 3 Atome find, so wiegt das Atom des Eisens 339,215 und in 54,33 Mal so schwer, als des Wasserstoffe.

39. Mangan. 100 Thl. Mangan vereinigen sicht mit 42,16 Sauerstoff, um Manganoxyd, d. i. 2Mm + 30 zu werden. Daraus fölgt, dass das Atom des Man-

gans 555,787 wiegt und 56,95 Mal fo fohwen ift, ale

40. Cerium. In den Oxyden dieses Metalles verhalten sich die Sauerstoffmultipla wie 2 und 3. Diese
ist, nach dem, was wir bei andern Metallen angenommen haben, eine Andentung, sie als: Ce 4 0 und 2 Co
4 30 zu betrachten. Nach den Versuchen von Hieinger nehmen 100 Thl. Cerium im Oxydul 14,822
Thl. Sauerstoff auf; woraus folgt, dass das Atom des
Ceriums 574,72 wiegt, oder 92,049 Mal so viel, als das
des Wasserstoffs.

41. Zirconium. Der Sauerstoffgehalt der Zirkonarde ist nach der Menge bestimmt, die von derselben 200 Thi Schwefelfäure fättigen. In fechs Versuchen murden die folgenden Mengen: 75,74; 75,80; 75,843 75,84; 75,92 u. 75,96 Thil. Zirkonerde erhalten. Diefe. muffen nun 19,95 Thl. Sauerstoff enthalten. Um zu bestimmen, wie viel Sauerstoffatome diese ausmachen, bedient man sich des Umstandes, dass Fluorzirconium fich mit Fluorkalium in zwei Verhältnissen verbindet. worin die Fluormultipla zwischen beiden Salzen find; wie 1: 1 und 2:3. Da diefes auch mit Fluoraluminium und mit Fluoreisen der Fall ist, wo die Oxyde 3 Atome Sauerstoff enthalten, so ist diess eine Andentung, die Zirconerde, wie diese Oxyde, als bestehend aus 2Zr + 3O zn betrachten. Dann wiegt das Aton mengewicht 420,21, oder 67,2 Mal fo viel, als das des Wallerstoffatoms.

42. Yttrium. Man hat nach Achnlichkeit der Yttererde mit dem Ceroxydul, allen Grund, sie mit jemem als igleich zusammengesetzt zu betrachten, namlich aus: Y + O. Die Zusammensetzung der Ytter-

ginhter schweselsaurer Yttererde, mit Chlorbaryum gersallt, 145,27 This schwesels. Baryt geben. Darans berechnet, sallt das Gewicht eines Atomes zu 402,52 aus, und ist 64,47 Mai so schwer, als das des VValg sers.

43. Beryllium (das Glyginm der englischen und franzölischen Chemiker). Das Beryllium hat nur eine bekannte Oxydationsstufe. Die Beryllerde vereinigt fich leicht mit solchen Oxyden, die 3 Atome Sauere Stoff enthalten, 2. B. mit Schwefelfaure, Kiefelsture and Thonorde, und zwar in solchen Verhältnissen. dass die Beryllerde & und sogar & so viel Sauerstoff ente halt, wie diese; diese deutet an, dass die Erde muthe masslich weder ein noch zwei Atomen enthält. fondern wie die Thon - und Zirkonerde 3 Atome, und wahrscheinlich diese mit 2 Atomen des Radikals verbunden find. Die Zusammensetzung des Smaragde und Euclases, welche Doppelfilicate von Thonordy und Beryllerde find, stimmen nicht wohl mit einem andern Atomenverhältnisse in der Beryllerde, als mit diesem. Das Atomengewicht ift nach folgendem Vers fuch bestimmt: schwefelsaure Beryllerde (ganz gesättigt), die 100,1 Thl. Beryllerde enthielt, gab 454,9 Ichwefelf. Baryt, als fie mit Chlorbaryum gefällt wurde. Daraus findet man, dass die Erde 31,154 pr. 6t. Sauerstoff enthalten muss. Wenn denn die Erde aBl+30 ift, fo wiegt das Beryllium 351,28, und fein Atom ift 53,04 Mal fo feliwer, als das des Waffer-Boffs.

44. Aluminium, 100 Thi. wallerfreier schwesel-

Sture im hestigen Feuer, 29,934 Thi. Thonerde. 100
Thil. Schweselsture werden solglich von 42,7227 Thi.
Thonerde gesttigt, und die Erde enthalt 46,7047 pr. Ct.
Sauerstoff. Diese ist 2Al + 3O, und solglich wiegt das Atom 171,667, oder 27,49 Mal so viel, als das des VVasserstoffs.

45. Magnesium. Mehrere Chemiker haben in den letzteren Jahren die Zulammensetzung und das Sättigungsverhaltnis der Talkerde unterfacht, mit einem Refultat, das nicht ganz mit dem meinigen überein-Rimmit. Ich habe auf folgende Art verfahren. Um eine von Wangenoxydul freie Talkerde zu erhalten, wurde Mägnelia alba in Wasser gelöst, worin Kohlensauregas geleitet wurde. Die Auflösung gab beim Kochen eine Talkerde, worin nicht eine Spur von Mangan enthalten war. 100 Theile von dieser reinen, darch Glühen canstilch gemaoliten, Talkerde, in einem gewogenen Platintiegel in einem Ueberschuss von destillirter, mit Waster verdünnter Schwefellaure aufgelöst, vorsichtig abgedunstet und der Ueberschuss von Säure bei einer allmälig bis zum Glühen steigenden Hitze fortgejagt, hinterließen 293,985 Thl. schwefelsaurer Talkerde, die fich ohne Trübung in Wasser auflöste und folglich durch die Hitze erst einen Theil ihrer Säure verloren hatte . Hieraus kann man das Atomengewicht des Magnesiums berechnen, welches dann wird: 158,36,

^{*).} In diesem Falle behält die Erde ihre Säure beim Glühen, weil das Wasser, was sonst eine Spur davon wegsührt, eher als der Säureüberschuss sortdunstet. Ich habe gezeigt, dass der Niederschlag mit Chlorbaryum ein unrichtiges Resultat liesert, dadurch, dass Magnesia mit dem schweselsauren Baryt niederställt.

der abjes Met to viel wiegt; she due to Vikaller-

dem Verligehe bestimmt: 301 Thi, wasserfreien Chlore calciums in VVasser aufgelöst innd mit salpetersauten Silberoxyd gefällt, geben 775 Thi, Chloroalohum, Datanacht das Atomengewicht berechnet, wird diese 256,03, d. i. das 41 sache des vom VVasserstoff.

47. Strontian. Stromeyer fand, dass 100 Thi. masserfreies Chlorstrontium 181,25 Thi. Chlorsther hervorbringen. Dieses giebt das Atomengewicht des Strontiums zu 547,3, oder zu 87,57 Mai so schwer, als das des Wassersioss.

48. Baryum. 100 Thl. wasterfreies Chlorbaryum gaben in zwei Versuchen 438,06 und 158,08 Chlorstlber. Dieselbe Quantität Chlorbaryum gab mit Schwefelsaure 112,17 und 112,18 Thl. schwefelsauren Baryte. Nach dem Mittel aus den ersteren dieser wiegt ein. Atom Baryum 856,95, und nach dem Mittel aus den letzteren 856,93, welche folglich als durchaus miteinander übereinstimmend angesehen werden können. Das Baryumatom wiegt alsdann 137,11 Mal mehr, als das Wasserstoffatom.

49. Lithium. 420,4 Thl. Chlorlithium gaben nach Arfvedsons Versuchen 1322,4 Thl. Chlorhiber; diess giebt das Atomengewicht für das Lithium: 127,8, oder 20,45 Mal so schwer, als das des Wasserstoffs.

50. Natrium (das Sodium der franzöhlichen und englischen Chemiker). 100 Thl. Chlornatrium geben 244,6 Thl. Chlornilber. Daraus folgt, dass das Atom des Natriums 290,92 wiegt, oder 46,55 Mal so viel, als das des Wasserstoffs.

[190'] . .: Sif Kallium: (das Petassium der franksählichen und englischen Chemiker). 200 Thl. Chlorkalium gaben Thi. Chlorfiber: Derane folgty: date das Atomengewicht des Kalinnis: 487,915 wiegt, und 78,14 Mal for fohwer ist, aleader Waserstoffstom. "Kalium und Mattium find derin von elmender verschieden, dass des Superoxyd. von Kalium: K +30, und des von Natrium: 2 Na + 30. is 3.... All the control of the state of the control of the " D'Ministrille deffen, was in der erften Authorlung diefes Auffatues Bd. 2015. 406 - übnt den Phespher gelagt ift, musa bemierkt werden dass dem Hrn. Verfaff. zpr Zeitz als derfelbe diefen Auffatz schrieb, die Untersuchung des Prof, H. Rose über die Phosphorverbindungen unbekannt war. Noch ist zu bemerken, dais es Bd. 83. S. 397 unter dem Titel nicht Thi. M; fondern Committee the committee of the committee group with the continue constant of the continue of the contin The same the same of the same of the But the same of the the that the transfer of t we are the second of the secon and the second of the second o the ingress of the section of the section of

Control of the control

Belleville to the Committee of the Commi

appeter to the separate with the separate to t

Ueber die Verbindungen des Phosphore mit dem Wasserstoff und den Metallen;

Heinrich Rose.

(Fortsetzung der in Bd. 82. S. 214 abgebrochenen Abhandlung.)

Kurze Zeit, nachdem im Februarheste dieser Annalen der Anfang dieser Abhandlung erschienen war, hatte ich dem Herausgeber die Fortsetzung für den Märzheft übergeben. Der Druck derselben war schott vollendet, als ich das Februarlieft der Annales de Chimie et de Physique erhielt, in welchem sich ein Aufsatz des Herrn J. Dumae über die Verbindungen des Phosphors, und vorzüglich über die mit Wallerstoff, befindet. Die von ihm gefundenen Resultate stimmten indessen mit den meinigen fast in keinem Punkte überein. Die Verschiedenheit der Resultate dieses ausgezeichneten Chemikers, und der von mir gefundenen, bewog mich, die Fortsetzung meiner Abhandlung zurückzunehmen; ich hielt es für nothwendig, durch neue Versuche mich von der VV ahrheit meiner Resultate nochmals zu überzeugen. Ich fand indellen das wiederum bestätigt, was ich früher gefunden hatte, und mache daher meine Abhandlung unverändert bekannt, nachdem ich sie nur durch eine größere Zahl von Versuchen erweitert habe. Ich werde in der Folge mir alle mögliche Mühe geben, zu untersuchen, woher der Mangel an Uebereinstimmung zwischen der Arbeit des Herrn Dumas und der meinigen herrührt.

II. Ueber das Gas, das durch ErMtzung der wasserhaltigen phosphorichten Saure erhalten wird.

Man hat bisher ganz allgemein angenommen, dass dieles Phosphorwallerstoffgas, welches bei Berührung mit der atmosphärischen Lust sich nicht entzündet, weniger Phosphor enthalte, als das gewöhnliche durch Kochen des Phosphors mit Wasser und einem Alkali oder einer alkalischen Erde bezeitete Gas. Man hat nie daran gedacht, diele Annahme zu bestreiten, haupt-Atchlich wohl deshalb, weil es zu wahrscheinlich soliien, dass die Selbstentzündlichkeit des gewöhnlichen Phosphorwallerstoffgales der größeren Menge des in diesem enthaltenen Phosphors zuzuschreiben sey. Die Resultate der Untersuchungen indessen, die ich mit dem sich nicht von selbst an der Luft entzündenden, aus der wasserhaltigen phosphorichten Saure bereiteten, Phosphorwasserstoffgase angestellt habe, sind iener allgemeinen Anficht ganz entgegen, und beweisen, dass dieses Gas mehr Phosphor enthält, als das gewöhnliche Phosphorwasserstoffgas.

Die wasserhaltige phosphorichte Säure, aus welcher ich durch Erwärmung das sich nicht von selbst entzündende Phosphorwasserstoffgas bereitete, wurde durch Zersetzung des slüßigen Chlorphosphors durch Wasser erhalten; die entstandene Chlorwasserstoffsäure wurde durch Abdampsen entsernt. Die großen Mengen von slüßigem Chlorphosphor, die ich hierzu gebrauchte, gewannich dadurch, dass ich Phosphor in einem Karken Strome von Chlorgas in einem passenden Apparate erhitzte, und den entstandenen Chlorphosphor abdestil-

lirte. Kommt viel Phosphordampf mit Chler. in, Boe rührung, so entsteht nur flüssiger Chlorphosphen; bet fich indesten auch zugleich sester Chlorphoephor me hildet, so verwandelt man denselben in flüssigen, wann men des Destillet mit Phosphor Schredlinde erwinne? Das durde Erwärmung der wallerhaltigen phoen phorichten Saure, die nur noch bisweilen geringe Spuren von Chlorwallerstoffsaure enthielt, gewonnene Gee leitete ich, nachdem es durch Chlorealeium getrack net worden, über eine gewogene Menge von Kupferichlorid (Chlorkupfer im Maximum); und erwarmte dieses so gelinde, dass sich durch die Erwärmung kein Chlor daraus entwickeln konnte. Die Zersetzung des Kupferchlorids erfolgte durch dieses Phosphorwasser stoffgas schneller, als durch das andere; es bildete sich sogar schon Chlorwasserstoffgas ehe das Kupferchlorid erhitzt wurde, auch wenn ich eine phosphorichte Saure anwandte, die nicht eine Spur von Chlorwasserstoffsaure enthielt. Die Operation wurde so lange fortgesetzt, bis sich keine Salmiaknebel erzeugten, wenn das Das über flüssiges kaustisches Ammoniak geleitet wurde. Hierbei zeigte sich eine sonderbare Erscheinung. So lange das entweichende Gas aus vielem Chlorwasserstoffgase und wenig Phosphorwasserstoffgase bestand, wie zu Ansange der Operation, so ent-

^{*)} Verbrennt man Phosphor in Chlorgas, so ist die Flamme, bei welcher sich der seste Chlorphosphor bildet, sehr verschieden von der, bei welcher der slüssige entsteht. Die erstere ist springend und knisternd, die letztere gleichsörmig. Der Unterschied zwischen beiden ist so aussallend, dass man schon durch die Flamme wissen hann, ob sich seste oder slüssiger Chlorphosphor, oder beide zu gleicher Zeit bilden.

Rendete es fich swer nie von lebbs an der Lust, nachdem se durch VValler, oder durch eine Auslösung von
Halt voer kohlensaurem Ammoniak geleitet worden,
wehl aber, wenn es mit den Dampsen des caustischen
Ammoniaks in Berührung kam. Bestand hingegen
des Gre aus wenig Chlerwasserstoffgas und vielem Phosphoswasserstoffgas, so entzündete es sich nicht mehr
von selbst bei Berührung mit Ammoniakgas. Ich werde auf diese Erscheinung in der Folge wieder zurückkommen.

1,529 Grm. Knpferchlorid gaben durch Zersetzung mit dem von selbst sich nicht entzündenden Phosphor-wässerstoffgase 1,202 Grm. Phosphorkupser. — Dieses Resultat war mir sehr unerwartet, denn da 1,529 Grm. Kupserchlorid 0,722 Grm. Kupser enthalten, so bestand das gebildete Phosphorkupser in 100 Theilen aus:

60,07 Kupfer 39,93 Phosphor

Diese Zusammensetzung entspricht indessen so nahe wie möglich einer Verbindung von vier Atomen Phosphor und drei Atomen Kupfer, denn diese besteht der Berechnung nach aus:

> 60,21 Kupfer 39,79 Phosphor

Wenn aber bei diesen Versuchen sich aller Phosphor des zersetzten Gases mit dem Kupfer, und aller Wassersigst mit dem Chlor verbunden hat, so enthält das sich nicht von selbst entzündende PhosphorwasserRoffges noch ein Mel so viel Phosphor, oder nur halb so viel VV assertoff, als das gewöhnliche, sich von selbst entzündende Phosphorwasserstoffgas. Denn da, im Kupferchlorid drei Atome Kupfer mit zwölf Atomen Chlor verbunden sind, und letztere eine gleiche Anzahl von Atomen VVasserstoff ausnehmen, um Chlorwasserstoff zu bilden, so muss das zersetzte Gas aus einem Atome Phosphor verbunden mit drei Atomen VVasserstoff bestanden haben. Es wäre also im Hundert zusammengesetzt aus:

95,46 Phosphor 4,54 Wasserstoff

100,00.

Bei Wiederholung dieses Versuches erhielt ich aus 1,658 Grm. Kupferchlorid 1,264 Grm. Phosphorkupfer. Letzteres beständ also aus:

> 61,95 Kupfer 38,05 Phosphor

100,00-

Dieses Resultat sah ich als eine Bestätigung an, dass das sich nicht von selbst entzündende Phosphorwasserstoffgas so zusammengesetzt sey, wie ich es aus dem ersten Versuche gefolgert hatte. Indessen, als ich bei einem dritten Versuche dieses Phosphorwasserstoffgas über gepülverten reinen Schweselkies leitete, und dazu, wegen der langsameren Zersetzung, eine größere Menge des Gases gebrauchte, erhielt ich ein Phosphoreisen, welches — nach einer Analyse, bei der es in Salpetersaure gelöst, die Aussölung mit Ammoniak gestättigt, das Eisen durch Hydrothionammoniak gestättigt, das Schweseleisen in Königewasser gelöst und

das Bilenoxyd durch Ammoniak niedergeschlagen werden war - aus

> 46.83 Eisen 53.17 Phosphor

100,00

bestand. Dieses Verhältnis stimmt zwar mit der berechneten Zusammensetzung einer Verbindung aus einem Atome Eisen und zwei Atomen Phosphor, denn
eine solche würde im Hundert bestehen aus:

46,37 Eisen 53,63 Phosphor

100,00.

Aber wenn das angewandte Gas eine Verbindung von einem Atome Phosphor mit drei Atomen VVallerstoff gewesen wäre, so hätte ich in diesem Falle eine Verbindung von drei Atomen Eisen mit acht Atomen Phosphor erhalten müssen; eine Verbindung, die im Hundert bestände aus:

> 39,34 Eifen 60,66 Phosphor

100,00.

Bei ferneren vielfältigen Versuchen erhielt ich so verschiedene Resultate, dass ich offenbar sah, dass das Gas verschieden zusammengesetzt seyn müsse, dass es mehr oft weniger Phosphor enthalte, als ein aus einem Atome Phosphor und drei Atomen VVasserstoff bestehendes Gas, dass es aber auch noch mehr Phosphor als ein solches enthalten könne, wie das Resultat des folgenden Versuches beweist.

Ich leitete das Gas über 0,8495 Grm. Kupferchlorür (Chlorkupfer im Minimum) und erhielt 0,90 Grm. Phosphorkupfer; da dieles 0,5448 Grm. Kupfer enthalten mulste, so war es im Hundert zulammen-gesetzt aus:

60,03 Kupfer 39,97 Phosphor

100,00

Da nun das Kupferchlorür zwei Atome Chlor enthält, und die Zusammensetzung dieses Phosphorkupfers einer Verbindung von vier Atomen Phosphor
und drei Atomen Kupfer entspricht, so muste das
angewandte Gas aus zwei Atomen Phosphor und drei
Atomen VVasserstoff bestanden, und folglich noch ein
Mal so viel Phosphor enthalten haben, als das Gas,
welches beim ersten Versuche dieses Abschnittes angewandt worden war. — Ich leitete nun das Gas, welches die nach diesem Versuche übrig gebliebene Menge der phosphorichten Säure gab, über 1,490 Grm.
Kupferchlorid; ich erhielt 1,057 Grm. Phosphorkupfer, das also im Hundert zusammengesetzt war aus:

66,51 Kupfer 33,49 Phosphor

100,00.

und daher einer Verbindung entspricht, welche aus einem Atome Phosphor und einem Atome Kupfer besteht, da eine solche im Hundert zusammengesetzt ist aus:

66,86 Kupfer 33,14 Phosphor

100,00.

Das zu dieser Zersetzung angewandte C

Solglich aus einem Atome Phosphor und vier Atomen VVallerstoff bestanden haben.

Da es mir nun wahrscheinlich Schien, dass das Gas bei den verschiedenen Perioden seiner Entwickelung aus der wasserhaltigen phosphorichten Saure verschieden zusammengesetzt seyn müste, so stellte ich folgenden Verluch an. Aus einer Quantität von wasserhaltiger phosphorichter Saure, die ich aus neun Unzen flüssigem Chlorphosphor bereitet hatte, wurde das Phosphorwasserstoffgas durch Erhitzen allmälig entwickelt, und über geringe Quantitäten von Kupferchlorid geleitet. Sobald die erste Quantität desselben vollständig in Phosphorkupfer verwandelt worden war, ließ ich die Retorte mit der phosphorichten Säure erkalten, um eine zweite Quantität von Kupferchlorid der Einwirkung des folgenden Gases zu unterworfen. Es gelang mir auf diese Weise elf verschiedene Quantitäten von Kupserchlorid vollständig in Phosphorkupser zu verwandeln. Als ich die zwölfte Quantität von Kupferchlorid der Einwirkung des Gases unterwarf, war zwar die phosphorichte Saure noch nicht ganz vollständig in Phosphorsaure verwandelt, aber die Retorte war durch die anhaltende Einwirkung der Phosphorsaure so angegriffen worden, dass sie während dieses Versuches Löcher bekam, und daher kein Resultat mehr erhalten werden konnte. Die Reihe dieser Versuche dauerte ununterbrochen fünf Tage. Folgende Tabelle enthält die Resultate

Bestandthelle desselben im Hundert	
Phosphor	
28,19	
33,12	
26,78	
25,11	
25 ,58 ·	
27,07 .5	
27,62	
6,93	
33,5E .	
30,97	
26,91	

Man sieht aus dieser Tabelle, wie verschieden dus Phosphorwasserstoffgas zusammengesetzt seyn kann, das man durch Erhitzung der wasserhaltigen phosphorichten Saure erhalt. Bei diesen Versuchen, bei denen. zur Entwicklung des Gases im Ganzen genommen fast die niedrigste Temperatur angewandt wurde, um die phosphorichte Säure zu zersetzen, entwickelte sich in manchen Perioden ein Gas, das nur wenig mehr Phosphor enthielt, als das durch Einwirkung des Phosphors auf Kalihydrat oder Kalkhydrat erhaltene Gas, denn ich habe im ersten Abschnitte dieser Abhand. lung gezeigt, dass dieses Phosphorwasserstoffgas das Kupserchlorid in ein Phosphorkupser verwandelt, das in 100 Theilen aus 75,16 Kupfer und 24,84 Phosphor Manchmal erzeugte sich ein Gas, das vier Atome Wasserstoff gegen einen Atom Phosphor enthielt, und nur bei einem Versuche entstand ein Gas, das mehr Phosphor enthielt, als ein aus drei Atomen

Phosphorwallerstoffgas. Indesten geben die Versucke im dieser Tabelle keinen Beweis, dass sich nicht auch Gaserzengt hätten, die noch hieht Phosphor enthielten, denn eine beträchtliche Menge des Gases entwick immer unzersetzt, wenn dehen eine Quantität von Kupferchlorid vollständig im Phosphorkupfer verwandelt worden war, weil bie zum gänzlichen Erkalten diese fortwährend Gas darüber geleitet wurde.

Es ist übrigens klar, dass, wenn sich aus der walserhaltigen phosphorichten Säure durch Erhitzung ein
an Phosphor reicheres Gas entwickelt, viel VVasser
unzersetzt entweicht, und dass das Gas um so ärmer
an Phosphor seyn muss, je größer während der Enthindung die Quantität des zersetzten VVassers ist. Je
weniger Phosphorsaure sich also bildet, wenn man gleiche Quantitäten von derselben wasserhaltigen phosphorichten Säure genommen hat, um so bedeutender
muss die Gewichtsmenge und zugleich der Phosphorgehalt des entweichenden Gases seyn "). Es schien mir

Nehmen wir z. B., um dieß anschaulicher zu machen, au, swei Quantitäten von wasserhaltiger phosphorichter Säure beständen jede aus zehn Atomen phosphorichter Säure und zehn Atomen Wasser; bei der Zersetzung durch Erhitzung würden bei der einen Quantität alle zehn Atome Wasser zersetzt, bei der andern nur fünf Atome, und süuf Atome Wasser entwichen unzersetzt. Dann müßten bei der ersten Quantität sich acht Atome Phosphorsaure bilden, und zwei Atome Phosphor würden mit zwanzig Atomen Wassersfoff als Gas entweichen; bei der zweiten Quantität der phosphorschen Säure würden sich bei der Zersetzung nur sieben Atome Phosphorsaure bilden, und

Wahrscheinlich, dass durch eine stärkere Hitze viel Wasser unzersetzt entweiche, und sich daher ein phosphorreicheres Gas entwickele. Dass dies wirklich Statt findet, ist durch Versuche zu beweisen möglich, wenn man eine gewogene Menge von phosphorichter Säure, deren Gehalt an trockner phosphorichter Säure man kennt, in einer Retorte erhitzt und die Menge der erhaltenen Phosphorsäure, die zurückbleibt, so wie die des nicht zersetzten Wassers, und aus dem Verlusse die des entwichenen Gases bestimmt.

Bei diesen Versuchen war es indessen zuerst nothwendig, zu wissen, ob geglühte Phosphorsaure ein Hydrat fey, oder ob sie kein Wasser enthalte. Die neuesten Versuche derüber find von Dulong *), der die Menge des Vyassers in der geglühten Phosphorsaurs zu 17,08 Procent bestimmt hat. Er fand dies auf die Weile, dass er eine gewogene Quantität geglühter Phosphorfaure in Waster auflöste, die Auflösung mit Ammoniak neutralisirte, und mit salpetersaurer Baryterde niederschlug, worauf die erhaltene phosphorsaure Baryterde neutralisirt wurde. Bei dieser Methode ist es indessen leicht möglich, dass man weniger phosphorsaure Baryterde erhält, als man eigentlich erhalten sollte. Die phosphorsauren, wie die arseniksauren Salze, die im Wasser unlöslich find, sind es nicht ganz in den Auflösungen anderer, vorzüglich ammoniakalischer Salze, wenn sie vorher nicht geglüht worden find. Besonders ist die phosphorsaure Baryt-

es würde sich ein Gas entwickeln, das aus drei Atomen Phosphor und zehn Atomen Wasserstoff besteht.

^{*)} Mémoires de la société d'Arcueil. Tom. Ill. pag. 445.

erde in diesen so auflöslich, dass eine bedeutende Menge derselben ungefällt bleibt, wenn die Auslösung eine beträchtliche Menge von Salmiak enthält.

Wenn man sich von der Gegenwart des Wassers in der geglühten Phosphorsaure überzeugen will, so giebt der Versuch, das Wasser durch trocknes Bleioyxd auszutreiben, kein sicheres Resultat. Er kann nur in gläsernen Gefälsen Statt finden, und durch. diese wird die Phosphorsaure in der Hitze sehr verunreinigt. Nimmt man einen kleinen Kolben dazu mit etwas weitem Halse, um zu der geschnielzenen Saure Bleioxyd zu werfen, so hat die atmospharische Luft zu vielen Zutritt zur Phosphorläure, und wenn diese der Fall ift, verhüchtigt sich die Saure zum Theil und giebt, so lange sie stark erhitzt wird, ein saures Destillat im Halse des Kolbens; man kann sich indessen durch oft wiederholte Versuche davon überzeugen, das unmittelbar nach dem Eintragen des Bleioxyds die Erzeugung eines wässrigen Destillats am bedeutendsten ist.

Die Versuche, um den VVassergehalt der reinen Phosphorsaure zu sinden, haben mir, obgleich ich alle mögliche Sorgfalt anwandte, nicht hinreichend genaue Resultate gegeben. Die Ursache davon schreibe ich dem Umstande zu, dass es beinahe unmöglich ist, die Phosphorsaure genau abzuwägen, weil sie zu leicht Feuchtigkeit anzieht. Die Säure, die in Platingefäsen durch Oxydation des Phosphors mit Salpetersaure bereitet worden war, wurde im Platintiegel erst lange gelinde erhitzt, und dann bei ausgelegtem Deckel sehr lange geglüht. VVahrend des Glühens hört die Säure nicht auf zu kochen, und sich als ein dicker Rauch zu ver-

flüchtigen, wonn auch die Fugen des Tiegels ziemlich gut schließen. Schmilzt man Phosphorsture in einem offenen Platintiegel, so kann man bedeutende Quantitäten von vielen Grammen in kurzer Zeit gänzlich ohne Rückstand verflüchtigen; das ganze Zimmer erfüllt sich dann mit einem sauren Dampfe, als wenn man Schwefelfaure verdampft hat. Diele große Flüchtigkeit besitzt aber nur die reine Phosphorsaure; je unreiner sie ist, desto weniger ist sie slüchtig und an der Luft zerfliessbar, und eine Saure, die so unrein iff, dass sie an der Lust nicht zersließt, ist gar nicht flüchtig. Hat man eine reine Säure auch nur gans kurze Zeit in einem gläsernen Gefässe geschmolzen, so wird sie emailweis, zersliesst zwar noch an der Lust, aber bei weitem langsamer, als eine im Platintiegel geschmolzene Säure, löst sich nicht vollständig im Wasfer auf, und ist selbst im offnen Platintiegel nur unbedeutend flüchtig.

Die im Platintiegel geglühte Säure wurde, als sie noch nicht völlig erkaltet war, so genau gewogen, als es geschehen konnte. Ich ließ sie darauf zersließen, löste sie dann in mehr VVasser auf, und goß nach und nach die Auslösung zu einer in einem Platintiegel abgewogenen Menge von Bleioxyd, das kurz vor dem Versuche aus salpetersaurem Bleioxyde bereitet worden war. Das Ganze wurde sehr vorsichtig zur Trocknis abgedampst, geglüht und gewogen.

Die Resultate von vier Versuchen waren folgende:

	Quantität der angewand- ten Phos- phorfaure	Quantität des Bleioxyds	Gewicht der geglühten Massp		Menge des Wassers in 100 Thien der geglüh- ten Phos- phorsäure
Verfuch	Grm,	Grm.	Grm.	Grm.	Procent
· Ifter :-	2,535	19,089	21,439	0,185	7,30
- Liter	1,997	14.932	16,741	. 0,188	9.48.
III ter	2,004	15,878	17,692	•,190	9.48
IV ter	3,2295	7,1763	10,1015	0,3045	9.13

Die drei letzten von diesen Versuchen stimmen zwar sehr gut mit einander überein; aber dennoch ist das Resultat, das sie geben, nicht sehr wahrschein-Nach ihnen würde in der geglühten Phosphor-Aure 90,56 Thl. trockner Saure mit 9,44 Thl. Waller verbunden seyn. Erstere enthält 50,74 This Sauerstoff, das Wasser 8,4 Thl.; die Sauerstoffmengen verhalten sich also wie 6:1. Bei dem ersten Versuche, von dem ich übrigens glaube, dass er mit derselben Genauigkeit angestellt ist, wie die andern, verhalten sich die Sauerstoffmengen in der Säure und im Wasser wie 51,94:6,5, oder beinahe wie 8:1. Am wahrscheinhichsten ware es, wenn der Sauerstoff des Wassers ein Fünstel von dem der Säure wäre; dann würde ein Atom Säure mit einem Atom Wasser verbunden seyn, aber der VV assergehalt würde dann 11,19 Procent betragen, was zu sehr von den Zahlen abweicht, die ich gefunden habe, weshalb ich diess nur als blosse Vermuthung aufstelle.

Indessen, für die anzuführenden Versuche war es nothwendig, zu wissen, ob Phosphorsäure, die in einer gläsernen Retorte geschmolzen worden, denselben Wassergehalt wie die reine Säure hätte. Ich behan-

delte daher Phosphorsaure, die durch Erhitzung der phosphorichten Säure in einer gläsernen Retorte erhalten worden war, auf die angeführte Art mit Bleioxyd. Vor dem VViegen war sie erst stark im Platintiegel geglüht worden. 0,457 Grm. davon mit 3,278 Grm. Bleioxyd behandelt, wogen nach dem Glühen 3,708 Grm.; woraus man sieht, dass man eine solche unreine Säure für wasserfrei annehmen dars. Sie sah emailweis aus, zerslos zwar an der Lust, aber weit langsamer, als die reine Säure, und löste sich nicht ganz vollständig in VVasser aus.

Wenn man indessen wasserhaltige phosphorichte Saure durch Erhitzung in einer gläsernen Retorte in Phosphorsaure verwandelt, so ist es schwer, die ganze Menge von letzterer zu erhalten, da sie slüchtig ist Sie ist indessen lange nicht so slüchtig, wie die reine Säure, und in einer kleinen gläsernen Retorte mit engem Halse ist die Flüchtigkeit der Säure nur unbedentend. Ich habe daher auf die geringe Flüchtigkeit der Saure bei den anzuführenden Verluchen nicht Rücksicht genommen. Sie können zwar daher nicht Anspruch auf die grösste Genauigkeit machen, sie sollen indessen auch nur dazu dienen, um auf einem andern Wege zu zeigen, dass der Phosphorgehalt des Gases, das durch Erhitzung der wasserhaltigen phosphorichten Säure erhalten wird, größer ist, als der Phosphergehalt in dem Phosphorwasserstoffgale, das sich bei Berührung der Luft von selbst entzündet; und dass der Gehalt an Phosphor im erstern Gase sehr verschieden ist, je nachdem bei seiner Bereitung die wasserhaltige phosphorichte Säure langsamer oder schneller erhitzt worden ist.

Zu folgenden zwei Verluchen diente eine phosphorichte Saure von derselben Beschaffenheit.

I. 3,625 Grm. wasserhaltiger phosphorichter Saure wurden in einer kleinen gewogenen gläsernen Retorte mit engem Halse langsam erhitzt. Der Hals stand
mit einer gewogenen Röhre von Chlorcalcium in Verbindung, welche bestimmt war, das unzersetzte Wassengten, welche bestimmt war, das unzersetzte Wassengte, wurde die Retorte bis zum Glühen erhitzt,
der Hals während des Glühens zugeschmolzen, und
darauf die Retorte gewogen. Ich erhielt 2,596 Grm.
Phosphorsaure, und 0,706 Grm. unzersetztes VVasser.
Die Menge des entwichenen Phosphorwasserstoffgases
betrug daher 0,523 Grm. Diese giebt solgendes Verhaltnise:

8,91 entwichenes Gas

19,47 unzersetztes Wasser

71,62 Phosphorfaure

100,00.

II. 1,802 Grm. von derselben wasserhaltigen phosphorichten Säure wurden auf dieselbe VVeise behandelt, wie im vorigen Versuche, nur mit dem Unterschiede, dass ich sie schneller und stärker erhitzte. Ich erhielt 1,226 Grm. Phosphorsäure und 0,391 Grm. unzersetztes VVasser. Dies giebt für 100 Theile solgendes Verhältnis:

10,27 entwichenes Gas

21 69 unzersetztes Wasser

68.04 Phosphorsaure

1000

Man ersieht aus diesen beiden Versuchen, wie verschieden die Produkte der Zersetzung der waster-

haltigen phosphorichten Säure seyn können, je nachdem sie durch stärkere oder schwächere Hitze hervorgebracht worden sind.

Die angewandte phosphorichte Saure entlielt nach einem Verfuche, der indessen nach keiner guten Methode angestellt worden war *), 27,54 Procent Wasser. Wenn diese Angabe auch nicht vollkommen richtig ist, so kann sie auch nicht sehr von der Wahrheit entfernt seyn, wie sich sogleich ergeben wird. -72,46 Theile trockner phosphorichter Saure, die in der angewandten wasserhaltigen Säure enthalten ist, wenn diese 27,54 Procent Wasser enthält, bestehen aus 41,06 Phosphor und 31,40 Sauerstoff. Beim ersten Versuche find 8,07 Thl. Wasser zersetzt worden (27,54 - 19,47); diese enthalten 7,18 Thl. Sauerstoff und 0,89 Wallerstoff. Die Menge des Sauerstoffs in der beim ersten Versuche erhaltenen Phosphorsaure, von der ich annehme, dass sie wasserfrei gewesen ist, musste dalier 38,58 Thil. betragen; beim Versuche erhielt ich indesten 71,62 Thi. Phosphorsaure, die 40,13 Sauerstoff enthalten, ein Beweis, dass die Quantität des Wassers in der angewandten phosphorichten Säure sich nicht sehr von der entsernt, die ich durch den Versuch gefunden. Da 38,58 Th. Sauerstoff mit 30,28 Th. Phosphor Phosphorsaure bilden, so waren im entwichenen Phosphorwasserstoffgase 10,78 Theile Phosphor (41,06-30,28) mit 0,89 Thl. Wasserstoff verbunden, oder das Gas bestand im Hundert aus:

92,37 Phosphor 7,63 Wafferstoff

^{*)} Diese Versuche find sast alle schon vor einigen Jahren ange-Rellt worden.

Beim sweiten Versuche, bei welchem ich das Phosphorwallerstoffgas durch etwas stärkeres Erhitzen der wallerhaltigen phosphorichten Säure entwickelt hatte, und wobei von 100 Theilen angewandter Saure nur 5,85 Thl. Waller zerletzt wurden, war das Gas weit reicher an Phosphor. 5,85 Thl. Wasser enthalten 5.20 Thl. Sauerstoff und 0,65 Thl. Wasserstoff. die phosphorichte Saure 31,40 Sauerstoff enthält, so musete der Sauerstoff der erzeugten Phosphorsaure 56,60 Thl. betragen. Die beim Versuche erhaltenen 68,04 Thl. Phosphorsaure enthalten, wenn wir sie als eine nicht wasserhaltige betrachten, 38,12 Thl. Sauerstoff; ein Unterschied, der dem im ersten Versuche gleichkommt. Da 36,60 Th. Sauerstoff mit 28,72 Th. Phosphor Phosphorsaure bilden, so bestand das entwichene Phosphorwasserstoffgas aus 0,65 Thl. Wasserstoff und 12,34 Thl. Phosphor, oder im Hundert aus:

95.00 Phosphor
5.00 Wasterstoff

100,00.

Man sieht, dass, obgleich die Resultate dieser Versuche nicht genau, und nur als sich der Wahrheit sehr
entsernt annähernd betrachtet werden müssen, da der
VVassergehalt der angewandten phosphorichten Säure
nicht genau bestimmt ist, sie doch das beweisen, was
durch sie bewiesen werden sollte *).

Bei diesen Versuchen war eine phosphorichte Säure angewandt worden', die so wenig Wasser ent-

Da größere Quantitäten der phosphorichten Säure weit langsamer erhitzt werden können, als kleinere, so gaben sast alle pag. 199 angesührte Versuche ein phosphorarmes Gas. Saure namlich, die man durch Zersetzung des stüßigen Chlorphosphors mit VVasser erhält, krystallisirt
nicht, sondern bildet nur einen dicken Syrup, wenn
sie, durch Abdampsen sehr concentrirt, die geringste
Menge VVasser enthält. Vermischt man diese mit
etwas VVasser, oder hat man die Säure weniger stark
abgedampst, so erhält man sie krystallisirt.

Ich habe noch andere Quantitäten wasserhaltiger. phosphorichter Säure durch Erhitzung zersetzt, nud die Produkte der Zersetzung quantitativ bestimmt, um durch das Verhältniss der Menge der entstandenen Phosphorsäure zur Menge des entwichenen Phosphorwasserstellten Zur Menge des entwichenen Phosphorwasserstellten des zersetzten Wassers bei den verschiedenen Versuchen waren, und wie ungleich daher das entwichene Phosphorwasserstoffgas zusammengesetzt gewosen seyn muss. Die Resultate dieser Versuche sind solgende:

I. 16,855 Grm. krystallisirter phosphorichter Saure gaben 7,246 Grm. Phosphorsaure und 2,569 Grm. unzersetztes VVasser. Die Menge des entwichenen Gases war daher 1,040 Grm.

II. 4,217 Grm. zum Theil krystallisirter phosphorichter Säure gaben 2,742 Grm. Phosphorsäure und 1,147 Grm. VVasser. Die Menge des erzeugten Gases war daher 0,328 Grm.

III. 2,518 Grm. wasserhaltiger phosphorichter Säure gaben 1,634 Grm. Phosphorsaure und 0,693 Grm. VVasser. Die Menge des erzeugten Gases war daher 0,191 Grm.

IV. 2,518 Grm. von der Säure, die beim 3ten

Versiche angewandt worden, gaben 1,571 Grm. Phosphorsaure, 0,684 Grm. VVasser und daher 0,263 Grm. Gas.

V. 4,105 Grm. einer andern Quantität gaben 2,579 Grm. Phosphorfäure, 1,151 Grm. VVasser und daher 0,375 Grm. Gas.

Die Gewichtsmengen des Phosphorwasserstoffgases zu der der Phosphorsaure verhalten sich daher in die-'sen Versuchen solgendermassen:

 Im ersten Versuche wie 1:6,97

 Im zweiten - 1:8,36

 Im dritten - 1:8,55

 Im vierten - 1:5,97

 Im sünsten - 1:6,88

Ich habe einige Versuche angestellt, um zu sehen, ob das selbstentzündliche Phosphorwasserstoffgas sich wohl durch Aufnahme von mehr Phosphor in ein nicht von selbst entzündliches Gas verwandele. Ich leitete Phosphorwasserstoffgas, aus Kalkhydrat und Phosphor bereitet, über Phosphor, der in Dampf verwandelt wnrde, während das Gas darüber strich. Es entzündete fich indessen, als es unter Wasser geleitet wurde. eben so, als wenn es keine Phosphordampfe enthielt. Ein gleich negatives Resultat erhielt ich, als ich in einer kleinen Retorte, deren Hals in eine lange feine Spitze ausgezogen war, unterphosphorichtsauren Kalk mit Phosphor zusammen erhitzte und glühte. Aus dem unterphosphorichtsauren Kalke, wenn er in einer kleinen Retorte allein geglüht wird, entwickelt fich selbstentzündliches Phosphorwasserstoffgas; dasselbe geschah auch, als ich das Salz zusammen mit Phosphor erhitzte.

Durch die in dieler Abhandlung bie jetzt augeführten Versuche wird, wie ich glaube, die Meinung hinlänglich widerlegt, dals des Phosphorwesserstoffgas, das durch Erhitzung der wasserhaltigen phosphorichten Sanre erhalten wird, weniger Phosphor enthalte, als das felbstentzundliche Phosphorwasserstoffgas; es darf daher nicht, wie es bisher geschehen, mit dem Gale verwechselt werden, das durch Zersetzung des felbstentzündlichen Gases entsteht, wenn dieles Phosphor verliert. Es ergiebt fich indesten auch aus diesen Verlichen, dass das Gas aus der phosphorichten Saure ein Gas von keiner bestimmten Zusammenletzung, sondern nur ein Gemenge fey. Ich werde nicht hier, fondern erst später zeigen, wie man sich die Zusammensetzung dieses Gases vorzustellen ligt. Ich will dalter erst auch bei einer andern Gelegenheit die Versuche anfahren, die ich über die Dichtigkeit dieles Gales, so wie auch über die des selbstentzundlichen Gafes angestellt habe. Sie haben mir Resultate gegeben, die man nicht erwarten konnte.

Anhang. Ehe ich den VVallergehalt der geglühten Phosphorläure auf die VVeile unterlucht hatte, wie ich is in dieser Abhandlung angegeben habe,
suchte ich denselben auf eine andere weniger umständliche VVeile zu bestimmen. Nachdem die geglühte
Phosphorläure im Platintiegel abgewogen worden,
und an der Luft zerstoffen war, wurde die Auslösung
mit der Auslösung einer gewogenen großen Quantität
von Chlorbarium vermischt. Das Ganze wurde in einem Platingesäse abgedampst, dann entweder so stark
geglüht, dass der Inhalt geschmolzen war, oder in einem Platintiegel der stärksten Hitze ausgesetzt, die eine

P

kann, während Stückehen von kohlensaurem Ammoniak auf die glühende Masse geworsen wurden, um sieher zu seyn, dass die durch die Phosphorsäure ausgetriebene Chlorwasserstoffsaure vollständig entwichen war. Die geglühte Masse wurde darauf mit Wasserbehandelt, und die Menge des unzersetzten Chlorbariums durch Schwefelsaure oder durch salpetersaures Silberoxyd bestimmt. Dadurch war die Menge des Baryts im erhaltenen phosphorsauren Baryt, und somit auch die Menge der Phosphorsaure desselben bestimmt.

Ich hielt im Anfange diese Methode für genauer, als die, die Menge des Wassers in der Phosphorsaure durch eine gewogene Menge von Bleioxyd zu bestim-Ich liatte mich ihrer auch schon bei mehreren Untersuchungen bedient, als ich fand, dass der auf diese Weise erhaltene phosphorsaure Baryt, wenn er fo lange mit 'VVasser ausgestület worden war, dass das Aussülsungswasser die salpetersaure Silberoxydaufiosung nicht mehr trübte, immer noch eine nicht unbeträchtliche Menge von Chlorbarium enthielt, das sich durch Wasser nicht trennen ließe. Es mussten daher hierbei Verbindungen entstanden seyn von ähnlicher Art, wie sie VV 5 hler schon srüher beschrieben und noch neulich bei den phosphorsauren Bleierzen gefunden hat *), aus einem Sauerstoffsalze und einem Haloidsalze bestehend. Da mir das Daseyn solcher Verbindungen interessant seyn musste, so habe ich mehrere Versuche darüber angestellt, habe indessen nachher gefunden, dass sich auf die beschriebene Weise

^{*)} Pog endorst's Annalen Bd. I. pag. 231 und Bd. IV. pag. 161.

keine Verbindungen nach bestimmten Verhältnissen er sengen lassen, deutt die Resultate der Analysen dieser phosphorsauren Verbindungen von verschiedenen Bereitungen waren sehr verschieden. Sie find käralich folgende:

I. 2,380 Grm. der phosphorlauren Verbindung auf die Weite erhalten, dass das Chlorbarium mit der Phosphorläure zuletzt in einer Atmolphäre von kohlentaurem Ammoniak geglüht wurde, gaben in Chlorwalertroffläure geloß und die Autlöfung mit Schwefelfaure Baryt; 1,679 Grm. in Salpeterfaure gelöß gaben mit salpeterfaurer Siberoxydauflöfung verletzt 0,209 Grm. Chlorfilber. Die Zusammensetzung der Verbindung im Hundert war also:

9,03 Chlorbatium 59,74 Baryt 31,23 Phosphorfaure 100,00.

II. 2,529 Grm. auf dieselbe Weise bereitet, gaben mit Schwesehäure 2,535 Grm. schwesels. Baryt; 3,832 Grm. von derselben Menge gaben mit salpetersaurer Silberoxydaussätung 0,515 Grm. und 1,932 Grm. 0,261 Grm. Chlorsilber. Hiernach ist die Zusammensetzung im Hundert:

> 9,75 Chlorbarium 64,16 Baryt 26,09 Phosphorfaure 100,00.

III. 1,727 Grm. der phosphorlauren Verbindung auf die Weise bereitet, dass das Chlorbarium mit der Phosphorlaure ohne Zusatz von kohlensaurem Ammoniak so stark geglüht wurde, dass das Ganze zusammenschmolz, gaben mit Schweselsaure 1,770 Grm. schweselsauren Baryt; 4,311 Grm. von derselben Menge gaben mit salpetersaurer Silberoxydanslösung 0,824 Grm. Chlorsilber. Die Zusammensetzung war also:

13.84 Chlorbarium 57.07 Baryt 29.09 Phosphorfance

IV. 1,445 Grm. der Verbindung auf die Weile, wie die im dritten Verfuche angewandte Menge bereiset, gaben 1,63 & Gem. Soli wefellseiren Baryt; 1,937 Gran.
won derselben Menge gaben 0,281 Grm. Chlorisber.
Nach diesen Bestimmungen war die Zusammensetzung
am Hundert:

10,51 Chlorbarium
66,40 Baryt
23,00 Phosphorfiur

V. 2,211 Grm. geglühte reine Phosphorsaure mit 20,478 Grm. geglühtem Chlorbarium auf die VVeisebehandelt, wie es in dem isten und 2ten Versuche gezichen war, gaben 5,882 Grm. der phosphorsauren Verbindung; die davon absiltrirte Flüsligkeit mit Schweselsaure versetzt, gab 5,941 Grm. schweselsauren Baryt. Nehmen wir nun in der geglühten Phosphorsaure nach den oben beschriebenen Versuchen einen VVassergehalt von 9,44 Procent an, so bestand die phosphorsaure Verbindung aus:

4,10 Chlorbarium
61,86 Baryt
34,04 Phosphorfaure

VI. 1,925 Grm. geglühte Phosphorsaure auf dieselbe VVeile mit 6,550 Grm. geglühtem Chlorbarium
behandelt, gaben 4,818 der phosphorsauren Verbindung; die absiltrirte Flüssigkeit gab 2,736 Grm. schweselsauren Baryt mit Schweselsaure versotzt. Erstere
bestand daher aus:

3,68 Chlorbarium 60,14 Baryt 36,18 Phosphorfaure

Man sieht aus diesen Versuchen, dass diese Verbindung aus Chlorbarium und phosphorsaurem Baryt nach sehr verschiedenen Verhältnissen zusammenge-setzt seyn kann, je nachdem vielleicht die Erhitzung längere oder kürzere Zeit gedauert hat. Das Chlorbarium ist in derselben mit Gemengen von theils neutralem, theils basischem u. saurem phosphorsauren Baryt verbunden *).

(Fortsetzung folgt.)

*) Ich habe die Resultate dieser Untersuchungen deshalb so ausführlich augesührt, weil ich in der Folge bei einer andern Gelegenheit mich auf dieselben wieder berusen muß. victorial ville surveyer

The same of the sa

ent gegeneren in erenigen gegen gegeneren

Weber die Krystallisation des Kupfervitriole, nebstallgemeinen Betrachtungen über das ein- und eine gliedrige oder tetartoprismatische System;

A. F. KUPFFER, Professor zu Kalen.
(Beschluss.)

Die Rechtwinkligkeit der Axen, wenn sie wirklich in der Natur überall Statt findet, wäre nicht nur ein sehr merkwürdiger Umstand, der die Aufmerksamkeit der Mineralogen in hohem Grade verdiente; sondern sie machte auch die Rechnung ungleich einfacher, die im Gegentheil ziemlich verwickelt wird. Bei Rechtwinkligkeit der Axen nämlich stehen die Tangenten der Neigungswinkel aller Flächen, die in derselben Zone liegen (d. li. deren Durchschnittlinien einander parallel find), gegen eine Ebene, die man sich durch zwei Axen gelegt denken kann, in rationalen und einfachen Verhältnissen zu einander. Wir wollen diele Eigenschaft Tautometrie nennen, und ohne une in eine weitläufige Analyse einzulassen, nur im Allgemeinen zeigen, in wiesern Tautometrie auch Rechtwinklichkeit der Axen voraussetzt.

Es seyen DC, AC Fig. 6. Tas. I *) zwei Axen eines Krystalles, die sich unter einem beliebigen VV in-kel 2 schneiden; DB, AD seyen zwei Endkanten, se

⁾ im verigen Hefte befindlick.

dass also, dem Gesetze aller Krystallbildung zusolge, AB, AC in einem einsachen rationalen Verhältnisse stehen. VVir wollen dieses Verhältniss mit n bezeichnen, so dass n.BC = AC. Es seyen serner $ADC = \gamma$, $BDC = \beta$, BC = b, AC = c, DC = a.

Nach einer der drei Grundsormeln der ebenen Trigonometrie ist:

$$ks \beta = \frac{b \sin \lambda}{a - b \cos \lambda}$$

$$ts \gamma = \frac{b \sin \lambda}{a - c \cos \lambda}$$

Bestimmt man a aus der zweiten Gleichung, sotzt seinen Werth in die erste Gleichung, und substituirt zugleich no für e, so hat man:

$$\operatorname{tg} \beta = \frac{\operatorname{tg} \gamma}{n + (n-1)\operatorname{cot} \lambda \operatorname{tg} \gamma}$$

6 qer

$$\frac{\lg p}{\lg \beta} = n + (n-1) \cot \lambda \lg p \qquad (1)$$

Man fieht aus dieser Gleichung, dass das Verhältniss $\frac{\operatorname{tg} \gamma}{\operatorname{tg} \beta}$ einfach wird (oder dass die Neigungen der Endkanten gegen die Axe tautometrisch werden) wenn eot $\lambda = 0$, oder $\lambda = 90^\circ$, oder wenn auch nur cot λ , tg γ oder $\frac{\operatorname{tg} \gamma}{\operatorname{tg} \lambda}$ eine einfache Größe ist *). Und hieraus folgt wieder, dass es nicht gerade nothwendig ist;

*) Hierin liegt auch der Beweis des oben angesührten Kennzeichens der tautometrischen Bildungen im zwei- und ein-gliedrigen
Systeme; denn 1 ist das Complement von a (Abweichung) z

90°; die Producte der Tangenten oder Cotangenten der N

gung der Endkante gegen die Aze und der Abweichung müss
else einsache Größen seyn.

die Axen rechtwinklig anzunehmen, um Tantometrie in den Neigungen der Endkanten zu haben; dass im Gegentheil schiese Axen zuweilen einfachere Verhältnisse hervorbringen können, als rechtwinklige auch gleich es gewis ist, dass wo Tautometrie ist, auch rechtwinklige Axen möglich sind: denn wenn die Tangenten der Neigungen der Endkanten gegen die Axen in einem einfachen Verhältnisse stehen, so wird einer Linie, die rechtwinklig mit der Axe ist, und die von den Endkanten geschnitten wird, in einfachen Verhältnissen von denselben geschnitten; diese Linie kann also als Axe dienen.

Bis jetzt ist nur vom zwei- und ein-gliedrigenSysteme die Rede gewesen, bei welchem immer zweiAxen einen rechten VVinkel mit einander machen;
nämlich die horizontalen Axen, oder die Diagonalender Basis der schiesen Octaëder. Beim ein- und eingliedrigen Systeme ist auch die Basis der Säule schies,
oder rhomboïdisch, und die Bildungen verlieren alle
Symmetrie. Hier ist es also noch schwerer, rechtwinklige Axen aufzusinden, und es ist doppelte Vorsicht nöthig, wenn man entscheiden will, ob solche
möglich sind.

Um einen Beitrag zu einer künstigen tieseren Bearbeitung dieses Gegenstandes zu liesern, habe ich die
VVinkel des Kupservitriols gemessen. Die schönen
Krystalle, die dieses Salz giebt, spiegeln auf ihren
Flächen Gegenstände, die nicht gar zu weit entsernt
sind, ziemlich deutlich ab, und sind deshalb zu Messungen mit dem Reslexionsgoniometer ziemlich geeignet. Meine Gegenstände waren zwei kleine schwarze
Scheiben von Pappe, deren eine ieh auf die Glae-

Icheibe eines Pensters, die andere senkrecht derunter auf die Wand geklebt hatte; das Instrument stand an der dem Fenster gegenüberliegenden VV and meines Zimmers, in einer Entfernung von etwa 10 Schritten von den Gegenständen; in größerer Entsernung war die Coincidenz der beiden Bilder nicht gut zu beobachten. Ich mass ohne Fernrohr, nach der einfachen Methode der Coincidenz des von der Fläche abgelpiegelten ersten und des direct gesehenen zweiten Gegen-/ standes. Ich stellte das Instrument, vermöge der drei Schrauben, die an seinem Fuss angebracht find, so. lange, bis ein kleines schwarzes Glas mit parallelen Oberstächen, das ich auf das Gestelle des Goniometers, an die Stelle des Krystalls, geklebt hatte, die Bilder der ' beiden Gegenstände auf beiden Oberslächen nacheinander zur Coïncidenz brachte.

So fand ich folgende Winkel (siehe Fig. 7. Taf. I):

- 1) Neigung von M zu $T = 123^{\circ}$ 10'
- 2) Neigung von r zu M = 126 40
- 3) Neigung von r zu T = 110 10
- 4) Neigung von r zu p = 100 41
- 5) Ne gung von r zu P = 103 27.
- 6) Neigung von n zu P = 120 50 (berechnet)
- 7) Neigung von P zu T = 127 40
- 8) Neigung von i zu r = 139 13
- 9) Neigung von k zu n == 109 381
- 10) Neigung von k zu r = 114 57
- 11) Neigung von s zu n = 92 26
- 12) Neigung von s zu r = 139 43

Von diesen Flächen liegen

r, M, n, T

r, i, P

r, u, k, s

in derselben Zone.

Die meisten dieser Winkel finden mehreren Kaye stallen gemessen worden, und es wurden unter mehreren diejenigen Resultate gewählt, die am besten untereinander übereinstimmten, besonders wenn sie sehr (um mehr als 5 bis 6') von einander abwichen, so dass nicht zu erwarten war, dass ihr Mittel der Wahrlieit sehr nahe kommen würde.

Um nun den Gang, den die Rechnung nehmen muß, zu bezeichnen, denke man sich erst eine horizontale Ebene durch die Säule gelegt, die die Flächen M, n, T rechtwinklig schneidet. Die Flächen M, T werden auf dieser Ebene ein Rhomboïd abschneiden, welches Fig. 8 Tas. I. besonders abgebildet ist, und in welchem β dem Complement der Neigung von T zu r, γ dem Complement der Neigung von M zu r, und λ dem Complement der Neigung von r zu n zu 180° gleich ist. Nennt man nun die größere Diagonale dea Rhomboïds b, und die kleinere a, so ist offenbar:

$$b = \frac{a \sin \beta}{\sin (\lambda + \beta)}$$

$$b = \frac{a \sin \gamma}{\sin (\lambda - \gamma)}$$

oder

$$\frac{\sin\beta}{\sin(\lambda+\beta)} = \frac{\sin\gamma}{\sin(\lambda-\gamma)}$$

woraus man leicht folgende Formel findet:

$$eg \ \lambda = \frac{2 \sin \beta \sin \gamma}{\sin (\beta - \gamma)} \quad \bullet \quad \cdot \quad (II)$$

welche dazu dient, a aus & und y zu finden.

Jetzt wollen wir uns vorstellen, P sey die Fläche eines schiesen Octaëders mit rhomboïdischer Basis (so kann man das ganz unregelmäseige Octaëder nennen.

dologii ideega Byllineesia iligot maine Grandform distrate kom p 🖂 zlode na livel 🛪 u sidyk allenhan Fittehem, alle die Boken att der illefie des Octaeders to abftumpferi j delle fir angleich mit den Diegepolar der Basis und mit der Axe perallel find. Mans dinfie fon mun field Pitelnen Tin, r consecuige e, welle chee bei T' liegt, und dem auf der l'iguatiezeielmeten! r parallel geht) hinlänglich verlängert, his fie fich in einem Punkte felmeiden; die Ecke, die dedurch gen . bildet wird, enthält alsdann die Winkel, die uns am meisten zu willen nöthig find. Be fey namlich Fig. 9 Taf, I. das sphärische Dreieck, welches diese Ecke Vorstellt "), so find seine drei Winkel A, H, C die respectiven Neigungen der Flächen Toran; nämlich A die Neigung von Paun, B die Neigung von Paure and C die Neigung von r zu n; und feine drei Seiten: , a, b, c find die ebenen Winkel , die swischen den Durchschnittslinien der Flächen P. r. n enthalten find; a ift nämlich der ebene Winkel zwischen den Kanten und -; b der Winkel swischen den Kanten und $\frac{T}{T}$; und o der Winkel swifelien den Kanten $\frac{P}{T}$ und - Nun ist aber, wenn man die Neigung der

Wenn man den Durchschnittspunkt mehreres Ehenen in den Mittelpunkt einer Kugel legt, so wird von diesen Ehenen auf der Oberstäche der Kugel ein Sphärisches Vieleck abgeschnittes, dessen Winkel den Neigungswinkeln der Ehenen, dessen Seiten sen ebenan Winkeln zwischen ihren Durchschnittslinien gleich sind; so dass also zwischen den Winkeln und Seiten ein nes sphärischen Vielecks derselbe Zusammenhang Statt findet; die swischen den Neigungs- und ebeneu Winkeln, die in ein sen Seite busgemennen.

and die Neigung der benachbarten Endkante rechtstur Seite (welche aus dem Durchtchmitt zweier Octagier-Flächen P, P, einer vordern und einer benachbarten hintern entsteht) gegen die Axe mit r' bezeichet, offenbar z = 180° + a und r' = 180° + b Esigilt also nur, aus A, B, C, die uns durch Messung bestannt sind, a und b zu sinden, um r und r' au wissen. Nach einer bekannten Formel aus der sphärischen Trigonometrie hängen aber diese Größen so zusammen.

$$\cos \frac{\pi}{4} a = \sqrt{\frac{\cos \frac{\pi}{2} (A+B-C) \cos \frac{\pi}{2} (A-B+C)}{\sin B \cdot \sin C}} = \sin \frac{\pi}{2} r$$
and when fo

$$\cos \frac{1}{2}b = \sqrt{\frac{\cos \frac{1}{2}(B + A - C)\cos \frac{1}{2}(B + C - A)}{\sin A \sin C}} = \sin \frac{1}{2}r^{4}$$

Setzt man in diese Formeln, nach den obigen Mesungen, A=120° 50'z, B=105° 27' und C=79° 19', se findet man;

Eben so kann man mit den Flächen L, r, n versahren imman kann sich die Fläche k auch als die Fläche eines nenen schiesen Octaeders mit rhomboidischer Basis denken, und, wie oben, die Neigungen der Endkanten dieses Octaeders gegen die Axe berechnen. Die Flächen k, n, r (dasjenige r, welches dem auf der Figur so bezeichneten parallel geht) bilden wieder eine Ecke, oder ein sphärisches Dreieck, dessen VVinkel A, B, C die Neigungen von k zu n, von k zu r und von n zu r, und dessen Seiten a, b die Complemente der Neigungswinkel der Endkanten des Octaeders gegen die Axe zu 180° sind, und welches vermöge der

obigen Fermeln'ébenfalls aufgélößt werden kann. Wir haben hier namlich $A = 100^{\circ} 38'$, $B = 114^{\circ} 57'$, $C = 100^{\circ} 41'$, und finden

indem wir mit e die Neigung der hintern Endkanter gegen die Axerbezeichnen.

Verfährt man eben fo'mit den Flächen e, r, n;
das heiset, setzt man in die vbigen Formeln Amie
92° 26', B=139° 43', C=79° 19', so findet man

/s

e' = 38° 16'}

indem man mit of die Neigung derjenigen Endkante, die aus dem Durchschnitt der Fläcken i und s (dasjenige s, welches dem auf der Figur bezeichneten parallel geht) entsteht, bezeichnet.

Endlich kann man noch ρ' ans den Neigungen der Flächen r, i, n berechnen. In dem sphärischem Dreiecke nämlich, welches die Flächen r, i, n bilden, sind ans die Neigungen von r zu i, von r zu n aus den Messungen, der ebene VVinkel aber, der zwischen den Kanten $\frac{r}{i}$, $\frac{r}{n}$ liegt, aus der Rechnung bekannt: dieser letztere ist nämlich das Complement der Neigung r der vordern Endkante gegen die Axe zu 180°. VVir haben also zwei VVinkel und die eingeschlossene Seite, $B = 139^\circ$ 13′, $C = 100^\circ$ 41′, und $a = 125^\circ$ 33′ $\frac{1}{2}$; woraus es leicht ist, die dem VVinkel B gegenüberliegende Seite b zu berechnen, nach der Formel:

 $\cot b = \frac{\cot a \cdot \sin (\varphi + C)}{\sin \varphi}$ we sin \(\varphi = \cos a \text{ tg } B. \)

b ist aber ossenber, des Complessent der Noigneg der zwischen e und i liegenden Endkante gegen die Aze zu 180°, oder 180° – 8′. Man findet

· 6' ** 38° 16'.

Diese Resultate stimmen so gut mit einander überein, dass ich weit entfernt bin, diese Uebereinstimmung blos der Genauigkeit meiner Messungen zuzuschreiben, die in diesem Falle wirklich nicht sehr genan ausfallen konnten, wegen der Undentlichkeit der Bilder, welche die Krystallslächen reslectirten. Die Messungen wichen, bei demselben Winkel, an verschiedenen Krystallen, zuweilen um 10' und mehr von einander ab, so dass ich wohl einsah, dass selbst das Mittel aus vielen Beobachtungen kein schr genaues Resultat geben konnte; ich schlug deshalb einen andern Weg ein, um genaue Resultate aus meinen Beobachtungen zielten zu können; ich wählte unter vielen Beobachtungen diejenigen aus, die, bei einer vorlanfigen Reclinung, am besten untereinander stimmten, und verwarf die übrigen ganz. Da ich aber bei denjenigen Beobachtungen stehen blieb, die mir zuerst diese Uebereinstimmung zeigten, so ist es wohl möglich, das noch andere von den obigen etwas abweichende Beobachtungen eben so gut mit einander übereinstimmen, und daß ein künstiger Beobachter einige yon den obigen Winkeln um 10' oder 15' größer oder kleiner findet, ohne einen Fehler begangen zu haben. Besonders bin ich mit den Messungen der Winkel No. 10 und No. 11 nicht zufrieden; ich habe die Flachen. s und k nur-an einem Krystalle spiegelnd genug gefunden, um ihre Neigungen zu melien.

"-" Die obigen Ruchmangen geben alle Elemente The une su willen nothig find, um alle Stücke des schiesen Octaedere mit rhombosdischer Bese, des dem Kupfervitriol als Grundform diemen kann, zu berech-Dieses Octaeder nämlich wird von der Fläche P, t, k, s gebildet; von den Axen dieses Octaeders geht eine vertical, die andere von r zu r, die dritte von n zu n; wir wollen die obere Hälste der verticalen Axe mit c bezeichnen, die vordere Hälste der Aze, die von n zu n geht, mit a, die hintere Hälfte mit a,; von der Axe, die von r zu r geht, wollen wir die Halfte, die unter P liegt, mit b, die andere Halfte, die unter i liegt, mit b, bezeichnen. Wenn es nun erlaubt ist, die Weissischen Zeichen auch auf schiefwinklige Axen zu beziehen, so bekommen die in der Figur aufgestellten Flächen folgende Zeichen:

```
P = [a:b:c] n = [a:\infty b:\infty c]

i = [a:b,:c] n = [a:3b:\infty c]

k = [a,:b,:c] M = [a:3b:\infty c]

P = [b:\infty a:\infty c]
```

Die Hausschen Zeichen und aus seinem eignen Werke zur Genüge bekannt.

Was die Winkel betrifft, die die Axen untereinander machen, so sind diese leicht aus den Neigungen
der Endkanten gegen die verticale Axe zu sinden, nach
der Formel (II). Man sindet so aus $r = 54^{\circ}$ 26'\frac{2}{3} und $0 = 73^{\circ}$ 11', dass die Neigung von a zu c 101° 39'\frac{1}{4} beträgt. Man sindet eben so aus $r' = 67^{\circ}$ 8' und $0' = 68^{\circ}$ 16', die Neigung von b zu c gleich 67° 4'\frac{1}{4}. Legt

durch a, b, so entsteht am Mittelpunkte des Krystalls eine Ecke, vom Durchschnitt dieser Ebenen gebildet, oder ein sphärisches Dreieck; in welchem zwei Seiten den eben gefundenen VVinkeln, der von diesen Seiten eingeschlossene VVinkel aber dem Complement der Neigung von r und n zu 180° gleich sind. Die diesem VVinkel gegenüberliegende Seite ist dann die Neigung von b zu a, die wir noch zu suchen haben. Die hier anwendbare Formel aus der sphärischen Trigonometrie ist:

$$\cos a = \frac{\cos b \cdot \sin (\varphi + c)}{\sin \varphi}$$
worin $\cot \varphi = \operatorname{tg} b \cdot \cos A$.

Hier ist $A = 79^{\circ}$ 19', $b = 67^{\circ}$ 4'\frac{1}{3}, $c = 101^{\circ}$ 39'\frac{1}{4}\$ \text{zu setzen. Man findet so a oder die Neigung von a zu b gleich 84° $55'\frac{1}{4}$.

Jetzt wollen wir noch die Neigungen der Octs
ēderstächen gegen die Ebenen, welche man sich durch
die Axen gelegt denken kann, berechnen. Die Spitze
der Octseder wird durch zwei Ebenen, die man sich
durch die Axen a, c und b, c gelegt denkt, in vier
Ecken oder sphärische Dreiecke getheilt, in welchen
uns folgende Stücke bekannt sind:

im ersten, als Seiten des sphärischen Dreiecks, & und r', und der zwischen ihnen eingeschlossene VVinkel 79° 19';

im zweiten, die Seiten r' und e und der eingeschlossene Winkel 100° 41';

im dritten, die Seiten e und e' und der eingeschlossene Winkel 79° 19'; form Winkel 2009 414.

Es gilt also, aus zwei Seiten und dem eingeschlossenens Winkel jedes Dreiecks die beiden andern Winkel zu finden. Dazu kann uns die Formel:

$$\cot B = -\frac{\cot A \cos (\varphi + c)}{\cos \varphi}$$

while cot $\phi = \operatorname{tg} b \cdot \cos A$

dienen, indem wir unter b und c die Seiten des Dreiecks, und unter A den eingeschlossenen Winkel verstehen; unter B aber den Winkel, der der Seite B
gegenüber liegt — so wie sich überhaupt alle die bisher angegebenen Formeln aus der sphärischen Trigonometrie auf die Fig. 9. Tas. I. beziehen.

Man findet auf diese Weise

Neigung von P gegen eine Ebene, die durch a, c geht: 76° 33' Neigung von P gegen eine Ebene, die durch b, c geht: 59° 91 Neigung von k gegen eine Ebene, die durch a,, e geht: 65° 3' Neigung von k gegen eine Ebene, die durch b,,c geht: 70° 22' 40° 17' Neigung von s gegen eine Ebene, die durch a,, c geht: 87° 34 Neigung von s gegen eine Ebene, die durch b,, c geht: Neigung von i gegen eine Ebene, die durch a, c geht: 400 47" 59° Neigung von i gegen eine Ebene, die durch b_i , e geht:

Von diesen VVinkeln kennen wir die sieben ersten schon aus der Beobachtung: es sind nämlich die Complemente der Neigungen der Flächen P, k, s, i gegen rund n zu 180°.

Eben so kann man die Neigungen der Flächen P, k, s, i gegen eine Ebene, die man durch die Axen a, b legt, sinden. Man berechnet erst die Neigung der Ebene, die man sich durch a, b gelegt denkt, mit einer Ebene, die durch a, c geht (aus den drei Winkeln,

die die Azen untereinander machen); man findet fie gleich 65° 19'; dann berechnet man die Winkel, die die Kanten an der Basis des schiesen Octaëdere mit Invitontalen Axen machen, aus den Längen dieser Axen, und ihrem Winkel, welches eine Aufgabe aus der ebenen Trigonometrie ist: man findet so

Die Länge der Axe a, die der Axe c = I gesetzt		2,008	(2)
Die Länge der Axe b, die der Axe c = 1 gesetzt		1,2854	(†)
Die Neigung der vordern Basiskante gegen b	61•	14	
Die Neigung derselben Basiskante gegen z	34	3🖁	. ' .
Die Neigung der hintern Basiskante gegen b	53	48 11	•
Die Neigung derselben Basiskante gegen a,	31	67	
Die Neigung der andern vordern Basiskante gegen b,	53	.48 11	•
Die Neigung derselben Basiskante gegen &	31	67	
Die Neigung der andern hintern Basiskante gegen b,	бI	18	
Die Neigung derselben Basiskante gegen a,	34	3	١

Und hieraus

Neigung von A gegen eine Ebene, die durch a, b geht	440 431
Neigung von a gegen eine Ebene, die durch a, b geht	, 33° 23°.
Neigung von i gegen eine Ebene, die durch z, h, geht	300 490
Neigung von k gegen eine Ebene, die durch a, b, geht	56° 46°

Eben so leicht findet man:

Neigung der Säulenfläche (einer Fläche, die dutch eine:

Basiskante, der verticalen Aze parallel, geht)

gegen eine durch a, a gelegte Ebene \$3 39 39 3

Neigung der benachbarten Säulenfläche gegen dieselbe

Ebene : 38 '3\$

Diese Werthe find indesten zu klein, denn sie geben die Neigung von M zu r und von T zu r 127° of und 110° 27', da diese beiden Winkel doch nach den Messungen 126° 40' und 110° 10' find.

Die Neigung von u gegen die Ebene, die durch

a,, e geht, ist gleich 44° 37'; und gegen die Ebene, die durch b, c geht, 70° 38'.

Die Berechnung der Neigungen, der secundaren Flächen ist leicht, wenn man nur weis, in welche Zone sie fallen. Um z. B. die Neigung von u gegen eine Ebene zu sinden, die durch a,, c geht, denkt man sich erst eine Linie, die durch den Mittelpunkt des Octaëders geht, und senkrecht auf der Kante zwischen sind k steht. Diese Linie macht mit der Axe b einen VVinkel. \(\lambda\), der aus der Formel (II) zu berechnen ist, in welcher \(\beta\) und \(\gamma\) die Neigungen der Flächen s, \(k\) gegen die Ebene, die durch \(\alpha\), c geht, bedeuten. Den VVerth dieses VVinkels \(\lambda\) nebst demjenigen der Neigung \(\gamma\) von \(k\) gegen dieselbe Ebene in der Formel (I) gesetzt, giebt den VVerth von \(\beta\), oder die Neigung von \(\beta\) gegen dieselbe Ebene, wobei man \(n=\frac{\pi}{2}\) sezzen muss.

VVenn man alle diese VVinkel noch einmal übersieht, so sindet man, dass die Tangenten der Neigungen der verschiedenen Flächen gegen durch die Axen gelegte Ebenen keineswegs in einfachen Verhältnissen zu einander stehen, dass also diese Flächen schwerlich auf rechtwinklige Axen zu beziehen sind. Wir haben also im Kupservitriol das Beispiel einer Formenreihe, in welcher die Tautometrie mit der Symmetrie zugleich verschwunden ist. Das Studium mehrerer Formen dieser Art wird uns belehren, ob sich überhaupt Tautometrie ohne Symmetrie nicht sindet: ob, wo die Axen zwei schiese VVinkel mit einander machen, der dritte immer auch schief ist: oder ob diese Eigenschaften bloss einigen Substanzen zukommen. Besonders willkommen wäre in dieser Hinsicht die Be-

arbeitung des Axinite, dem Hatty ein gerades Prisma mit rhombotdischer Basis (oder ein schiefes Octaeden wit rhombischer Basis) zur Grundsorm giebt.

Nachschrift an den Hen. Herquegeber.

Da die vorstellende Abhandlung des Hrn. Prof. Kupfer durch meine Hand an Sie, mein hochgeelirtefter Freund, gelangt, so glaube ich es nicht mit Stillschweigen übergehen zu können, dass, so lehrreich and des Verf. würdig sie auch ist, mich doch einige Stellen in der Einleitung befremdet haben, und mir eine Gegenbemerkung nöthig zu machen scheinen. Alle krystallographischen Theorien, lagt der Verf. dreiten fich um zwei Hauptpunkte, um die Wahl der Grundform, und um die Ableitung der secundaren Flachen aus denfelben.46 Den ersten Theil dieses Sazzes kann ich nicht zugeben; ich glaube vielmehr schon in dem Bande der Schriften der hiefigen Akad. d. Wiff. far 1816 und 17, S. 236 - 240 gezeigt zu haben, dale die Wahl einer Grundform etwas fehr willkürliches und precares ift, wie he lich denn gerade in dielem Lichte in allen neuern Bearbeitungen zeigt; dagegen fie in meiner Methode, die Hr. Prof. K. fo gut kennt. jederzeit in ein Verhältniss von Linearrichtungen unter fich aufgelöft werden mus, um, mit Weglaffung der Fictionen, die Natur reiner und hypothesenfreier darzustellen.

"Dabei darf das Grundgesetz aller krystallinischen Bildung, fährt Hr. K. fort, nicht aus den Augen gelassen werden, dass nämlich die secundaren Flächen die Seitenlinien der Grundform in rationalen Verhältnissen schneiden. Dieser Grundsatz ist zuerst von
Hany an der Natur selbst erwiesen worden——. Hany
ist auch der einzige gewesen, der eine Erklärung dieser merkwürdigen Erscheinung gegeben hat ——.
Alle spätern krystallographischen Theorien — — sind
nur Ansichten, die diesen von Hany erwiesenen
Grundsatz schon stillschweigend in sich fassen, und
keineswegs dazu dienen sollen, ihn von Neuem zu beweisen, sondern ihn durch neue Beobachtungen zu

bestätigen."

Hier ist manches zu erinnern. Der Grundsatz, von welchem die Rede ist, dass irgend gegebene kry-Stallographische Linien eines Systems von jeder abgekeiteteren Fläche desselben in rationellen Verhältnissen getheilt werden, war bei Hauy, in so weit er von ihm ausgesprochen worden, lediglich Annahme, oder die unmittelbare Folge seiner atomistischen Hypothese von den Decrescenzen, identisch mit dieser selbst. Einen Beweis desselben könnte man aus Hany nur durch eine petitio principii finden. Nachweisen in der Natur, dass es so sey, d. i. es glaublich machen durch einige unter den einfacheren gewählte Beispiele, wo die Hypothese sehr gut mit dem, was sich beobachten lässt, übereinstimmt, und dem etwanigen Gegner überlassen, die Vermuthung, dass es überall so sey, zu entkraften, diess ist wohl noch weit entfernt, die Hypothele zum erwielenen Grundlatz zu machen. aber wirklich ein Beweis dieses wichtigen Grundsatzes gegeben worden ist, so ist es durch die Zonenlehre geschehen, diese Fundamentallehre für die ganze spen ciellere Krystallographie.

Ich kann daher diesen Aeusserungen des Hrn, Pros. K. nur in sosern beitreten, als sie sich auf die Mohs'sche Darstellung zu beziehen scheinen; denn in den Reihen des Hrn. Mohs etwa einen Beweis unseres Grundsatzes zu suchen, wäre die nämliche petitio principii. Diese Reihen haben in sich keine Bürgschaft; so weit ihnen aber VVahrheit zukommt, erhalten sie dieselbe durch das Gesetz der Zonen, und sind in

diesemischen enthalten.

Weifs

VIII.

Bemerkungen über das Geschlecht des Feldspath-Grammit's und Beschreibung des Oligoklases, einer neuen Spezies desselben;

TO D

Avoust BREITH AUPT. (Beschluss.)

7. Orthoklas.

Das Auszeichnende diefer Spezies liegt besonders in der geringen Neigung zwischen Pund M. Ich würde die Differenz um 6 Minuten von 90° selbst für Null genommen haben, hätte ich bei perimetrischen Messungen nicht Rets zwei stumpse und zwei spitze Winkel in der be-Mimmtesten Lage zu der Spaltungefläche T gehabt, for dals der Orthoklas immer links geneigt erscheint. Tolk hatte die Differenz als Mittel der besseren Beobachtallgen - zu ganz guten fehlte es mir an tauglichen Stücken - um einige Minuten größer nehmen könmen; nahm aber damals das Mittel aller. Herr Prof. Naumann mochte fich aus der physikalischen Béfchaffenheit der sechs gewöhnlichen Seitenflächen des Orthoklases MTi überzeugt haben, dass sie dreierlei Werth und Neigung hätten, hielt aber die von mir gefundene Differenz vom rechten Winkel bei der Neigung von P auf M für Fehler der Beobachtung, und so kam es, dass derselbe in seinem Grundrisse der Krystallographie ein-siebentes Mineral-System annahm. In der That auf die blosse Möglichkeit der Existenz

eines solchen Systemes hin dasselbe gleich als ein wirkliches zu betrachten und es als in der Natur vorliegend
auszugeben, auch allenfalls dafür zwei Namen zu machen, diels alles läuft der ruhigen Natursorschung
gänzlich zuwider. Eine durch Beobachtung gefundene Differenz vom rechten Winkel läst sich in einem
Falle, wie der vorliegende, nicht durch hypothetische
Ansichten weglängnen, sonderu nur wieder durch
Messungen, denen man den Vorzug vor jenen zu geben, besondere Gründe haben mils. Uebrigens sände
bei Annahme jenes Systems wirklich keine schiese
rhombische Basis mehr Statt, sondern eine schiese
rhomboidische, -- und das eine neue Abnormität,

Auch beim Orthoklas finden sich Spuren der Spaltungsrichtung nach o, die keinem Gliede der linksgeneigten Feldspathe ganz sehlt, und vielleicht manchmal mit jener nach T verwechselt worden seyn mag.

— Nur sehr selten sieht man auch Spuren nach x, namentlich in den großen Zwillingen mit geneigter Hauptaxe vom St. Gotthard.

In der folgenden Uebersicht von Gewichtsbestimmungen habe ich nur einen kleinen Theil durch Messungen als Orthoklas erkannt. Ich habe mich mur
überzeugen können, es nicht mit einer andern bereite
bestimmten Spezies zu thun zu haben. Es wäre daher möglich, dass der Orthoklas noch irgend eine
neue Spezies enthielt.

A. Mehr oder weniger aufgelöfte Orthoklafe."

^{3,455} Ganz aufgelöfter, im Waffer fich noch mehr auflockernder, von Aue bei Schneeberg.

^{2,362} Etwas aufgelöster, von Bobritzsch bei Freiberg.

2,366 desgl., daher.

- 2,375 desgl., von Raspenau bei Friedland in Böhmen.
- 2,384 desgl., ein fleischrother Drilling, von Paveno.
- 2.415 desgl., röthlichweißer Zwilling, daher.

B. Nicht vollkommen frische Orthoklase.

- 2,488 Milchweises Bruchstück eines Zwillings, daher.
- 2,498 Fleischrother, ins Isabellgelbe sallender, einsacher Krystall, der Auvergne.
 - C. Frische Orthoklase, welche auch auf dem dichten Bruche Glanz besitzen.
- 2514 Berggrüner, von Bodenmais in Baiern.
- 2,523 Blass sleischrother großblättriger, von Bobershau bei Marienberg.
- 2,539 Graulichweißer, aus dem Freiberger Gneise.
- 3,542 Gelblichgrauer mit sieischrotlien Flecken, von Johann-Georgenstadt.
- 2.5472 Dunkel fleischrother deutlich und großblättrig, angeblich von Utö.
- 2,5479 Graulichweißer, aus einer granitischen Ausscheidung, von der Balermühle bei Siebenlehn.
- 2,554. Gelblichweißer Llarer (Adular), vom St. Gotthard, gemessen.
- 2,554 Schön fleischrother, von Johann Georgenstadt, andere Fundstätte.
- 2,555 Dunkel gelblichweißer bis isabellgelber, von der Dorotheen-Aue bei Karlsbad, etwas Farbe wandelnd.
- 2,557 Die 16te Abanderung, anderes Stück.
- 2,560. Die 22te Abanderung, schöner und klar.
- 2,562 Grüner aus Sibirien, eine Seite politt.
 - 2,562 Graulichweißer in zugerundeten Krystallen, welche in Kalkspath gelegen mit Säure gereinigt, angeblich von Arendal,
 gemessen.
 - 2,565 Blaulichgrauer, von Neustadt bei Stolpen.
 - 2,570 Gelblichgrauer blumigblättriger, von Breitenbrunn bei Johann Georgenstadt, undeutlich blättrig, von geringem Glanze.

- 2,573 Dunkel fleischrother aus dem norwegischen Zirkon-Sienit.
 etwas Farbe wandelnd.
- 2,582 Gelblichweißer schön klarer (Adular), von Duckweiler in der Eisel in Rhein-Preußen, gemessen,

Man kann diesen Ersahrungen zusolge die Gränsen des specifischen Gewichts beim Orthoklas = 2,51 bis 2,58 annehmen; allerdings viel bedeutender als bei den übrigen Feldspathen. Allein bedenkt man, dass der Orthoklas viel leichter der Zerstörung unterworfen ist, als die übrigen Spezien des Geschlechts, dass er in so ungewöhnlicher Frequenz vorkommt und sich auch unter sehr verschiedenen Umständen und Begleitern gebildet hat; so ist eigentlich im Vergleiche mit anderen ähnlichen Mineralien, z. B. im Vergleiche mit Skapolith, seine Gewichts-Differenz immer noch eine kleine.

Der in Klingsteinen und Obsidianen inneliegende Feldspath dürste dem Orthoklas zuzuzählen seyn. Ich sabe ihn zwar nicht gewogen; allein der Winkel $\frac{P}{M}$ entspricht nach einigen ziemlich genauen Messungen dem der genannten Spezies.

Bemerkenswerth ist das Ergebniss der von Herrn Dr. Struve *) unternommenen Zergliederung des so bekannten Zwilling-Orthoglases von Elbegen in Böhren. Es besteht derselbe aus: Kieselerde 67,61, Thonerde 19,65, Kali 9,60, Natron 1,55, (beide mit kleimen Antheilen Schwesel- und Salzsaure) Eisenoxyd 1,13, Wasser 0,46.

⁵⁾ Ueber die Nachbildung der natürlichen Heilquellen. Hest 20 and dies. Ann. Bd. 83. S. 330.

Nachtrag. Vor wenig Tagen erhielt ich einen Irthoklas, welcher bei paralleler Hauptaxe der Indiduen nach den Flächen M, d. i. nach den lateraltrachydiagonalen Flächen, also ähnlich dem Periklin, Fetartin etc., zusammengesetzt ist. Diese Abanderung st derb, frisch und von schön spangrüner Farbe, ja um Theil nach schöner, als der sogenannte Amazonenstein aus Sibirien, diesem aber höchst ähnlich und der genauen Untersuchung derselben ließen sich wei wichtige Resultate ziehen, welche meine frühren Angaben bestätigen und berichtigen. Sie sind solziende:

- 1) Dadurch, dass die Individuen in zwei Lagen der chiefbasischen Flächen PP spiegeln, ist zunächst und unzweiselhaft erwiesen, dass P und M eines Indivibluums oder die schiese Basis und die brachydiagonale seitensläche nicht rechtwinklig, sondern schieswinklig auseinander stehen. Der Orthoklas muse mithin n die tetartoëdrische Abtheilung des Rhomben-Systems erechnet werden, als wollin alle andere Feldspathe spezien gehören.
- Dadurch, dass ich den Winkel, welchen P und P in der regelmäseigen Zusammensetzung mahen, auf einerlei Flächen von vollkommner Spiegeung messen konnte, ward mir ein solarses Resultat nöglich. Ich erhielt in einer Reihe von Beobachtungen 90° 14' und 89° 46', nur zweimal 90° 16' und 89° 14', habe aber Ursache, den ersten Winkeln den Vortug zu geben. Man vergleiche hierbei die frühere Bemerkung über die Minuten dieser Abweichung vom rechten Winkel.

Der hinreichend scharfen Beobachtung stand name

dubicant does freshovisis believested Variation Vin Tetal Vin Line wallkamme der Spiegelang auf Metigegen. Dat muniche Fall still ench bei den übifgen Spezien ein. Man wird dealialy allemat act folierfier verfahren, die Low wichtighten Winkel der Feldspathe (von Pauf'M), Mo es wir möglich, an Dwillingen an mellen die fie -azziDas gebrochen Blaunge, was durch die Braklint regelmineige Zulammonfetzung der Fridividuen ; wellthe moist papierstrations discharged, list toffer but to Konmein weben man die Limien der Zufemmenfetzung un den Hich bechachtunden Griebe von lich waen dem Licht su richtet, als wenn man jene Linien von der Rocht son sarallinkon gelegtinitishik. bun affete war das specifiche Gewihlts Albibe grunen Orihaniste, 1. 2 water 2 ware Marine al... The was der Wenkulle Grönlande, wo ihn Mil ghedel des evangelischen Bradergemeine auffanden find Hach Herrnbut fondeten. Von da erliicht ich ihn durch die Gute des Herri Doctor Thilasker. Es ist mit tokie erwünlehty bei diefer Gelegenheit es rültmen zu können, wie viele Verdienste sich die in Grönland wohnenden Herriliut tehen Kolonisten um das Einfammelte merkwärdiger Mineralien erworben liabetif und dann, wie gern und vielfacli mich in Unterfus chung derfelben Herr Dr. Thalacker unterftützt hat.

Die obige Varletat zeigt noch eine undere Merke würdigkeit. Ich hatte sie Abende am Kerzenlichte bestrucktet und fand, dass auser der doppeken Spieges ling der Placken RP unter einem VVinkel von 175° 32' auch eine Spiegelung unter dem VVinkel von und gestalle 37° Statischiel diese aber met in einzelnen

Flammchen oder Schüppehen, welche das Ansehen von beim Spalten losgezogenen Blättchen hatten. Ich weils mir dieses Phanomen nicht anders zu erklären, als dass höchst zarte Schüppchen von Tetartin fein zertheilt darin mit vorkommen, und zwar unter sich regelmässig zusammengesetzt und mit den Individuen des Orthoklases in den Hauptaxen parallel. Das sonderbare Verhalten war in grünlichweißen, übrigens weniger frischen und schon etwas zerrissen blättrigen Stellen, welche nehen dem schönen grünen mit anfitzen, merklicher. Deshalb vermuthete ich hier ein höheres specifisches Gewicht; allein im Gegentheil wog ein grünlichweißes Stück nur 2,517. Dellen ungeachtet kann ich dieses Ergebniss bei der Zerrissenheit des blättrigen Bruchs und bei dem Mangel vollkommner Frischlieit der gewogenen Abanderung noch nicht für widerlegend ansehen. Dass aber jene Schüppchen Tetartin seyn möchten, entnehme ich daraus, weil von diesem Feldspathe hie und da eine kleine Partie sichtlich eingemengt erscheint.

Da auch bei dem sibirischen grünen Orthoklas etwas Tetartin mit vorkommt und der grüne grönländische jenem höchst nahe steht; so suchte ich an dieser
sattsam bekannten Abänderung nach der regelmässigen
Zusammensetzung. Und sie sindet auch wirklich hier
Statt. Allein oft entzieht sie sich dem unhewassneten
Auge, theils wegen der äussersten Zartheit der sie constituirenden Individuen, theils wegen der Grösse des
Winkels, den die schief-basischen Flächen mit einander machen, welches der grösste in der Krystallometrie noch vorgekommene seyn möchte.

L Oligoklas:

Oben bei Gelegenlieit des Tetartins habe ich diefer neuen Spezies schon Erwähnung gethan. Herr
Doctor Bondi brachte dieses Mineral aus Norwegen
mit; aber ich muß sogleich bemerken, dass zu Arendal auch Orthoklas vorkommt und nach Herrn Dr.
G. Rose auch Tetartin; doch kenne ich nicht diese
Abänderung und masse mir deshalb darüber kein Urtheil an. Der Oligoklas hat folgende Merkmale:

Perlmuiterglanz auf der Hauptspaltungesläche nach der schiesen Basis, Glasglanz auf den übrigen Spaltungsslächen, Fettglanz auf den muschligen und unebenen Bruchslächen, welche die unvollzkommne Spaltung unterbrechen.

Farbe: weils bis ins Graue geneigt,

Primarform: Schiefes Rhomboiden-Prisma, nach Dimensionen unvolkommen bekannt, mit linkfeitiger Neigung. Pauf $M = 93^{\circ}45'$ und $86^{\circ}15'$, Pauf $T 115^{\circ}30'$ geneigt. Spaltbar, sehr volkommen basisch (P), deutlich lateral und zwar brachydiagonal (M), undeutlich nach der ersten Seitensläche (I'), nach der ersten pyramidalen (O) und nach der andern Seitensläche (I).

Die letzteren drei Richtungen stets durch dichten Bruch unterbrochen, im directen Sonnenlichte oder des Abenda am Kerzenlichte wohl zu erkennen.

Harte: 8 bis 8,25,

Specifisches Gewicht:

2,642 Graulichweißer bis lichte grauer, grobkörnig zusammengesetzt, von Hohe-Tanne unterhalb Freiberg, wo er mit Fibrolit im Gneise vorkommt.

4.650 Graulichweifser, von Arendal, ein großes Stück.

z.664: dasselbe; nachdem de, in der Atchtung viniger Litten

2,661 Ganz klarer desgl., daher, frei von Klüften.

In die Charakteristik würden also 2,64 bis 2,66 als Granzen aufzunehmen Teyn. Und man fieht, dass sich der Oligoklas schon durchs Gewicht von dem Tetartin unterscheiden lässt. Er ist mir nur in derben Massen bekannt, großblättrig und schön von Arendal, wo er mit grünem Epidot zusammen vorkommt, weniger ausgezeichnet von Hohe-Tanne. In dem Schriftgranit von Neustadt bei Stolpen fand ich früherhin einen Feldspath, der 2,660 wog, ich kann aber nicht be--stimmt sagen, dass es die nämliche Spezies sey. Für den ersten Blick hat der Oligoklas namentlich durch den Fettglanz im dichten Bruch Aehnlichkeit mit Skapolith und soll auch dafür ausgegeben worden seyn. -Da die neue Spezies weniger deutlich spaltet, als der Tetatien, überhaupt weniger vielfach und deutlich, als alle Feldspathe mit linker Neigung, so habe ich ilm Oligoklas genannt. Er steht in Beziehung der Spaltbarkeit keiner Spezies so nah als dem Orthoklas.

ren efet en file. Labradore

Von dem Labrador will ich nur eine kleine Reihe Gewichtsbestimmungen mittheilen, und bemerken, dass ich bis jetzt in Basalten nur diese Spezies des Feldspathe gesunden habe, aus Böhmen, aus Rhein-Baiern, aus der Auvergne etc. Aber wahrscheinlich ist noch eine neue Spezies in dem, was wir jetzt Labrador nennen, versteckt; denn da Herr Dr. G. Rose genaue Messungen zu machen versteht, ich aber mit Herrn Pros. Hessel den stumpsen VVinkel PM größert,

ele jener angiebt, gefunden, so muse man darüber von Neuem arbeiten.

- 2,688 Dunkelgrau mit rother Fatbenwandlung von Labrador, muglich geschlissen.
- 2,6903 Grünlichweißer (Falsit Klapzoth's), Gemengtheil des Sienit's, von Siebenlehn unterhalb Freiberg.
- 2,6908 Graubrauner mit schön blauer Farbenwandlung von Labrador, muglich geschliffen.
- 2,708 Pflaumenblauer aus der Gegend unterhalb Siebenlehn-
- 2,711 Weißer von der Sienitkuppe bei Halsbrücke unwelt Freiberg.
- 2,714 Rother von dem Sienit des Plauenschen Grundes best
 - 2,715 Grauer aus dem Gabbro von Prado in Toscana.
 - 2,716 Desgl. aus dem Gabbro von Harzeburg am Harz.
 - 2,721 Grünlichweißer, Bournon's Indianit, von Karnatik.
- 2,689 Ueberaus schöner und frischer; blaue Farbe wandelnder, in höchst reinen Spaltungsgestalten, von Labrador.
- 2,718 Der weisse seinkörnige, von Siebenlehn, Klaproth's Falm.
- 2,719 Nelkenbrauner, porphyrartig in Grünstein liegend, von Neustadt bei Stolpen.

Dass der rothe splittrige Leelit Clarke's von Gryphytta in VVestmanland ein Feldspath sey, lässt sich zur Zeit nicht erweisen. Sein Gewicht fand ich zu 2,676, wonach er zwischen Oligoklas und Labrador mitten inne steht.

Also wären hiernach die Gränzen der Spezies 2,68 bis 2,72.

Folgende Uebersicht zeigt, dass man in den meisten Fällen durch das Gewicht noch die einzelnen Spezies unterscheiden könne, und wo die Gewichte übersinstimmen, kommen leicht aufzufindende andere Alberteichungen zu statten; so dass es ungeachtet der Meiste

ge Peldspathe night solwer falk, die einzelnen Spezien richtig zu bestimmen.

- x) Pétalit .. 2,42 bls 2,45
 - 3) Periklin 2,53 47 2,56
 - 4) Tetartin 2,60 + 2,62 eigentlich nur 2,61 bis 2,62 >2,42 b
 - 2) Orthoklas 2,51 2,58
 - 5) Oligoklas, 2,64 2,66
- 6) Labrador 2,68 2,72
- 7) Auorthit 2,76 nach der Roseichen reinen Wägung

2,42 bis 2,66 der links geneigten

2,68 bis 2,76 der rechts

Meinen Erfahrungen zufolge haben also nur Orthoklas und Periklin einerlei Gewicht, und beide lassen sich so bequem nach dem Verhalten der Fläche T in Bezug auf Spaltung unterscheiden.

10. Ueber die Mischung einiger Feldspathe.

Beim Periklin war mir die größere Blättrigkeit aufgefallen, obwohl er, chemisch betrachtet, eine Combination aus Orthoklas und Tetartin zu seyn scheint, so ist er doch dentlicher und eigentlich mehrfach blättrig, als jene beiden, zugleich im Gewichte weniger schwer, als die Hälfte der Varietäten des Orthoklases, da man hätte vermuthen sollen, dass er schwerer seyn müsse als Orthoklas, wenn er bloss aus den angeführten Bestandtheilen bestände. - Nun hat sich mir schon langst die merkwürdige Erscheinung aufgedrungen, dass alle Flussaure-haltigen Mineralien sehr deutlich blättrig find. Nicht nur Flussspath, Topas, Amblygonit, Kryolith, welche sammtlich reich an Flussaure, find, sondern auch Albin und Ichthyophthalin, Glimmer, Amphybolit etc., welche wenig davon enthalten, find auf das deutlichste blättrig. Hängt dieser Umstand in gewissen Fällen von einer Beimischung Flussaure

wirklich ab (fo wie in anderen Fallen das Aehnlicht vom Wasser bewirkt wird), so lässt sich auch hieraus mitunter auf die unbekannte Zusammensetzung gewisser Mineralien schließen. Eine Folgerung der Art ist mir schau glücklich gelüngen. Amblygonit und Skapolith als Glieder eines Geschlechts zeigten mir namlich in ihrer Mischung gar nichts Gemeinschaftliches außer dem Thonerdegehalte. Ich vermuthete aber im Skapolith etwas Flussäure, und obwohl die Quantität derselben mir unbekannt geblieben, so jagte ich doch etwas davon aus jenem Minerale aus, auf die Weise, wie Hr. Prof. Berzelius das Versahren angiebt.

Sollte nicht auch im Periklin etwas Fluissaure enthalten seyn? Es wäre freilich auch immer wieder möglich, dass, wenn sich diese Frage bejahen ließe, die
dem Periklin am nächsten stehenden Spezien, als Petalit und Tetartin, wieder etwas Aehnliches enthielten;
allein verschiedene Quantitäten an Flusssaure lassen
sich ja auch wohl bei Periklin und Tetartin denken.

Was die noch unerforschte Mischung des Oligoklases betrifft, so halte ich dasür, dass er als ein links geneigter Feldspath ein Alkali Trisilikat mit 3 Antheilen Thonerde-Trisilikat enthalten könne, und da die eigentlichen Alkalien schon für einen solchen Fall erschöpft sind, so wäre es, namentlich da der Bondit dem Skapolith so ähnlich sieht, wohl möglich, dass jener ein Kalkerde- oder Talkerde-, oder ein Natronund Kalkerde- oder Talkerde- Trisilikat enthalte.

Freiberg im Julius 1826.

IX.

Beiträge zur mineralogischen Optik;

v o m

Prof. Maxx in Braunschweig.

L. Unterfachung eines einaxigen Glimmers aus Nordamerika.

Diesen Glimmer fand ich in der Sammlung des kaiferlich ruftischen Ministers von Struve zu Hamburg, welcher erleuchtete Kenner der Naturwissen-Schaften die mineralogischen Schätze nicht nur unseres, fondern auch anderer Welttheile in besonderer Schönheit zusammenzubringen verstand. Als Fundort der isolirten, beinahe einen halben Fus langen. 5-5 Zoll breiten und 1-2 Zoll hohen Krystalle war Monroe in New-York angegeben. Ohne Zweisel ist es derfelbe, von welchem in Robinson's Catalogue of American Minerals, Boston 1825. 8. p. 139 gelagt wird, dass man daselbst außer Sahliten, Ceylaniten, Bruciten und grünem Augitsels auch antreffe: a vein of green mica, about a foot in breadth and several feet in depth, mostly in 6 sided tables, sometimes in large triangular pyramids.

Da ich von dem freundlichen Besitzer der bemerkten Sammlung mit hinreichenden Exemplaren
versehen wurde, so entschloss ich mich zu einer Untersuchung dieses ausgezeichneten Minerals, und die
gewonnenen Resultate scheinen mir der öffentlichen
Mittheilung nicht unwerth zu seyn.

Die Form der Krystalle ist die von geschobenen vierseitigen Säulen. Die ebenen Winkel der Basis haben 60° und 120°, die Neigung der vier auf der Grundsläche schief ausstehenden Seitenslächen konnte ich mit keinem Goniometer auch nur einigermaleen annähernd finden, da dieselben mit einer rauhen Hülle von Eisenoxyd beinahe ganz überzogen find. Zuweilen zeigten sich schiefe Abstumpfungen der scharfen Ecken, aber wegen ihres unebenen, treppenförmigen Ansteigens eben so wenig bestimmbar. Außer der gewöhnlichen leichten Spaltbarkeit. parrallel der Bafis erscheinen noch ziemlich deutliche Durchgänge (Zusammensetzungs- oder Ablösungsstächen) der längern Seite gleichlaufend, und wieder welche beinahe in der Richtung der kleinen Diagonale der Säule. Zwischen denselben bemerkt man gleichfalls dünne Schickten rothen Oxyde.

Die Farbe ist ein grauliches Grün, das sich in das Schwarze verliert. Auf der Haupt-Spaltungs-Ebene verbindet sich damit ein starker Spiegelglanz. Die sehr leicht ablösbaren und überaus dünnen Blättchen sind klar und durchsichtig und sehr elastisch-biegsam, aber schon bei der Dicke eines starken Velin-Papiers verschwindet die Durchsichtigkeit fast gänzlich. Der Strich ist weiss; die Härte hält die Mitte zwischen der des Gypses und der des Kalkspaths. Das specifische Gewicht betrug bei 16½° R., als ein Mittel mehrerer Versuche, 2,88.

Da die optischen Eigenschaften des Glimmers seit den Untersuchungen.von Biot ein großes Interesse gewonnen haben, so suchte ich sie auch an dem gegenwärtigen zu erforschen. Ich hatte bisher alle Glimmer-Arten, deren ich habhaft werden konnte, darauf geprüft, und in allen zwei Axen der doppelten Brechung, mit geringen Unterschieden ihrer Axenwinkel angetroffen, und fing schon an misstrauisch in die Angabe des sonst so genauen französischen Naturforschers zu werden *), bis es mir gelang, Krystalle von dem seltenen durchsichtigen grünlichweißen ve-Suvianischen Glimmer zu erhalten und darin zu meiner Befriedigung wirklich Eine Axe zu erkennen **) Um so mehr war ich überrascht und erfrent, eine gleiche in dem ausgezeichneten Glimmer, welcher der. Gegenstand unserer Betrachtung ift, zu finden. Einzelne Blättchen desselben senkrecht in einen polarifirten Lichtstrahl gebracht, stellten während ihrer Umdrehung das verschiwundene ungewöhnliche Bild des Doppelspath - Prismas nicht wieder her; wurden fie aber gegen denselben geneigt, so erschien desselbe, und zwar bei abwechselnder Neigung nach beiden Sei-

^{*)} Auch Brewster'n erging es zuerst so, f. Gilbert's Ann. d. Ph. 1821. Heft 2. S. 163.

nur in den dünnsten Blättchen durchsichtigen Glimmer vom Vesuv, den ich, wie den vorigen, gleichsalls der Gute dez Hrn. von Struve verdanke. Die Krystalle, die ich ans den Höhlungen der vulkanischen Auswürslinge herausbrach, hetten ausserdem noch den seltenen Vorzug, rein ausgebildet und auf allen Flachen spiegelhelt und glanzend zu seyn, werhalb ihre Winkel mit dem Reslexions-Goniometer gemessen werden konnten. Sie hatten die Gestalt von, etwa eine Linie dicken und einen halben Zoll im Durchmesser haltenden, sichsseitigen Taseln, deren Saulen winkel genau 160° (120°? P.) hielten. Auf jede Seitensläche (M) waren, oben und unten, zweich hiese Flächen (P) ausgesetzt, so dass diese Flachen für sich aisem eine regelmäßige derpeltsechsseitige Pyramide bilden würden. Der Winkel von P zu M betrug 81° 45'. Sieherlich gehören diese Krystalle zum shomboedrischen (monotrimetrischen) Systeme, wichrend über den äusern krystallographischen Charakter der zweiaxigen noch kein entscheidendes Urtheil gesallt werden kann.

ten hin mit symmetrischer Farben-Folge. Zwischen zwei Turmalin-Platten gebracht, erzeugten sie sogleich concentrische Farbenringe, welche von einem schwarsen Kreuze durchschnitten waren *). Alles dieses beweist genügsam das Vorhandenseyn nur Einer optischen Axe, und die klaren Blätter der großen Krystalle möchten hinreichen, die meisten Physiker mit Stoff zur Wiederholung dieser anziehenden und belehrenden Versuche zu versehen.

Zur Ermittlung des chemischen Gehaltes dieses Glimmers stellte ich folgende Versuche an. Eine genaue quantitative Analyse hat mir die Zeit bis jetzt nicht erlaubt.

Vor dem Löthrohre verloren dünne Stückelsen bald ihren Glanz und ihre Durchfichtigkeit; ein Streifen Lackmus-Papier damit in einer Glas-Röhre erhitzt, ward geröthet und hiermit die Gegenwart der Flussfäurs dargethan **).

Für sich selbst waren die Blättchen ganz unschmelzbar; nur an den dünnsten Rändern war ein Zusammensintern wahrzunehmen. Durch dieses Verhalten läst sich auf die Abwesenheit von Lithion schließen ***). Mit Borax hingegen schmolzen sie

^{*)} Auffallend und fast unerklärlich war es mir jedoch, das diefes Kreuz nur dann rein und vollständig erschien, wenn die
kleine Diagonale des Blättchens einen Winkel von 45° mit der
Ebene der ursprünglichen Polarisation machte. Ausserdem
krümmten sich die vier Linien des Kreuzes zu zwei hyperbolischen Linien.

wer, in Schweiggers Journ. f. Chem. u. Phys. 1820. St. 3. S. 293.

Auch die überwiegende Menge von Eisen scheint schon defür zu sprechen, L. C. G. Gmelin ebendas. 1805. St. 1. S. 32.

leicht zu einem grünen Glase zusammen. Auch größere Stücke lösen sich darin bald auf, und die allens salls darin noch ungelösten Glimmer-Flitterchen verleihen dem Glase ein sehr schönes Schillern, wie es etwa im Katzenauge gesehen wird. Die Gegenwart von Eisen, worauf auch alle übrigen Verhältnisse hindeuten, ist hierdurch genugsam erwiesen. Mit Natron auf dem Platinblech erhielt ich keine entscheidende Andeutung von Mangan. Mit Phosphorsalz bildete sich während des Erhitzens eine klare grüne Perle, worin ein Skelett von Kieselerde schwamm. Beim Erkalten ward sie weise und opalisirend.

Um mich indessen genauer von der Gegenwart der darin besindlichen Stoffe zu unterrichten, schmolz ich eine Quantität mit kohlensaurem Natron im Platintiegel, schied auf die bekannte VVeise erst die Kieselerde davon, hierauf das Eisenoxyd, dann von diesem eine geringe Menge Thonerde, und zuletzt eine beträchtliche Menge Talkerde nebst einer geringen von Mangan. Ein anderer Antheil mit salpetersaurem Baryt geglüht, gab nach Abscheidung der erdigen und metallischen Stoffe, so wie nach Verjagung der Ammoniaksalze einen häusigen Niederschlag mit Platinsolution, wodurch das Vorhandenseyn von Kali in diesem Glimmer dargethan ist *).

Als Nachtrag zu dem obigen Auffatze mögen hier auf Wunsch des Hrn. Versassers noch solgende briefliche Bemerkungen eine Stelle sinden. Sie beziehen sich auf ein von mir an den Hrn. Vers. gerichtetes Schreiben, worln ich unter andern geäußert hatte, es sey mir schon anderweitig bekannt, dass die dunklen grünen Gimmer einaxig seyen, und dass man die einaxigen nur unter diesen zu suchen habe. "Diese Bemerkung, erwiederte Hr. Pros. Marx, hat sich mir im Allgemeinen auch dargeboten, als ich kürzlich in Göttingen nach dem Wunsche des Hrn. Har. Hausmann, sowohl dessen eigene, an skandinavischen

IL Ueber eine neue optische Eigenschaft des Dichroits.

Dieses Mineral (sein systematischer Name bei Mohs ist prismatischer Quarz) war bisher schon

Glimmern reiche, als auch die mit sibirischen und grönländischen wohlversehene Universitätssammlung in optischer Hinsicht untersuchte. Die dunkelgrünen und schwarzen waren alle einaxig, jedoch fanden sich mehrere ziemlich stark grüngefärbte, welche zweiaxig waren; dahingegen ein ziemlich heller, röthlichbrauner, sich als einaxig erwies. Von diesem letztern, der aus Sibirien ist., lege ich Ihnen hier eine Probe bei. Wahrscheinlich wird auch hier die chemische Untersuchung (die ich nächstens vornehmen werde) einen bedeutenden Magnesia-Gehalt nachweisen. Die Abhandlung von Hrn. H. Rose, die Sie mir anzeigten, war mir wirklich entgangen und ich habe auch in diesem Augenblicke nicht Gelegenheit, sie nachzusehen. Seitdem habe ich indessen die Abhandlung Biot's im Bullet. de la Soc. Philomat. 1818. p. 199 (ein Auszug aus einem bisher leider noch nicht publicirten Mémoire für die Academie) nachsehen können und daraus erfahren, dass schon Vauquelin in den ihm übergebenen einaxigen Glimmern bis auf 20 Proc. Magnesia, in den zweiaxigen aber kaum eine Spur von derselben gefunden habe." - Hinsichtlich dessen, was von mit über die Glimmer gesagt ist, mus ich bemerken, dass der Satz, als feyen die dunkeln grünen fammtlich einaxig, schon vom Hrn. Prof. H. Rose in seiner letzten Arbeit über die Glimmer ausgesprochen worden ist und auch durch die zur Zeit bekannten Erfahrungen gerechtfertigt zu werden scheint. Was aber die Acusserung betrifft, dass man die einaxigen Glimmer nur unter den dunkeln grünen zu fuchen habe, so ist sie allerdings unrichtig und nur die Eile des Schreibens hat mich diess übersehen lassen können. Schon der einaxige Glimmer, dessen Analyse Hr. Prot. Rose in diesen Ann. Bd. 71. S. 13 bekannt gemacht hat und der vom Baikal-See herstammt, ist braun und relativ sehr hell, wie es scheint, noch ein wenig heller, wie der, welcher mir vom Hrn. Prof. Marx gefälligst übersandt worden. Eben so ist von mir der chemische Unterschied zwischen den einaxigen und zweiaxigen Glimmern, welchen Hr. Prof. Rose in dief. Ann. Bd. 77. S. 85 aufgestellt hat, nur unvollständig in jenem Briefe angeführt worden. Es ist nicht bloss der Gehalt an Magnesia, den Hr. Prof. R. für das Charakteristische der einaxigen Glimmer ansieht, sondern die Zusammensetzung

nach der Formel: ${A \choose F}S+{K \choose mg}S$; dagegen derselbe für die zweiaxigen Glimmer die mineralogische Formel: $KS^3+12{A \choose F}S$ annehmen zu müssen glaubt. Hr. Prof. R. hält jedoch diese Formeln nicht für unbedingt richtig, wie diess am genannten Orte von demselben umständlich motivirt worden ist.

durch seine auffallende Farbenwandlung, je nachkein es das Licht parallel der Axe (weisslich gelb) oder senkrecht auf dieselbe (blau) durchlässt, interessant und ist in dieser Beziehung von Brewster *) genau untersucht worden. Noch merkwürdiger, doch mit jener Eigenschaft in enger Verbindung stehend, scheint mir diejenige zu seyn, die ich vor kurzem an demselben wahrgenonmen, nämlich das Licht nach jenen zwei Richtungen vollständig zu polarisiren. Bekanntlich zeigte bisher von allen krystallisirten Körpern nur der Turmalin diese Besonderheit, jedoch nur parallel der Axe, und Biot, der Entdecker derselben, hat sie höchst scharssinnig zu mineralogischen und optischen Zwecken benutzt. Zu diesen kann nun auch obiges Mineral dienen, und es ist in dieser Hinsicht gleichgültig, ob es senkrecht auf die Axe oder parallel mit derselben geschnitten ist. Es rührt dieses, wie man leicht einsieht, davon her, dass es zwei Axen der doppelten Strahlenbrechung hat, und die krystallographische Axe nur die Zwischenlinie der beiden optischen ist, weshalb man auch hier bei jeder Umdrehung von 90° eine entgegengesetzte Polarisation erhält. Ein würselförmig geschnittenes Stück ist in diesem Betracht sehr belehrend. Ich habe diese Erscheinungen sowohl an einem sehr durchsichtigen, vermuthlich spanischen (Jolith) beobachtet, als auch eben so gut an dem baierschen von Bodenmais (Peliom), weshalb dieses vaterländische Fossil nun um so mehr an Werth gewinnen wird.

III. Ueber eine optische Merkwürdigkeit der Arragonit-Krystalle.
VVer sich mit der Untersuchung der Form dieser

^{*)} Vergl. Gilberts Ann. d. Ph. 1820. St. 5. S. 10.

Krystalle beschäftigt hat, wird wissen, dass in denselben ein ganz besonderes Bestreben nach regelmäseigen Zusammensetzungen ersichtlich ist, und eine Zusammenhäufung mehrerer Krystalle häufig den Beobachter durch den Schein einer einfachen Gestalt täuscht. Da die klaren und großen Krystalle, welche neuerlich aus Böhmen zu uns gekommen find, fast wie von selbst zu optischen Versuchen einladen, so war ich bei Anstellung derselben nicht wenig verwundert, die Zwillingsbildung, welche in der äusern Form, vermöge des Ineinander - und Fort - VV achsens der krystallinischen Materie durchaus nicht mehr zu erkennen war, in der optischen Structur unzweideutig zu beobachten. Blättchen des Minerals, die senkrecht auf die Axe der Prismen geschnitten waren, zeigten, außer den zwei Systemen farbiger Ringe, im polarisirten Lichte, bei einer geringen Drehung oder Neigung noch zwei dergleichen. Bei einer günstigen Lage waren alle vier Systeme (als Zeichen von vier vorhandenen Axen, wovon je zwei einem Krystall angehören) mit den sie durchziehenden schwarzen hyperbolischen Armen fichtbar. Die im vorigen Aussatze angegebenen Turmaline oder Dichroïte find zur Anstellung dieser Ver-Suche ganz geeignet, Was mich am meisten wunderte, war das, dass ich keinen einzigen Krystall finden konnte, an welchem sich nicht diese innerlichen Spuren der Verwachsung offenbarten *), auch an den neuerlich bei Hofgaismar aufgefundenen pyramidalischen Krystallen, die ich deshalb absichtlich in Blättchen zerschneiden liess und darauf untersuchte.

^{*)} Wie es beinahe stets mit den Salpeter-Krystallen der Fall ist.
f. W. Herschel in meiner Geschichte der Krystall-Kunde S. 271.

IV. Ueber ein Versehen Biot's bei Bestimmung der Intensität der polarisirenden Kräste.

Die Größe der doppelten Strahlenbrechung läßt sich als abhängig denken von der relativen Krast der Axe (oder mehrerer Axen), von welcher der ungewöhnliche Strahlenbündel entweder angezogen oder abgestolsen wird, und eben so wird die polarisirende Kraft mit jener in einem geraden Verhältnisse stehen. Nun ist bekanntlich nach der Entwicklung von La Place $V^{12} = \frac{1}{h^2} - \left(\frac{1}{h^2} - \frac{1}{a^2}\right) \sin^2 U$, we V^{1} die Geschwindigkeit des ungewöhnlichen Strahles (wenn die im leeren Raume als 1 angenommen wird), b den Coëfficienten für den gewöhnlichen Strahl, womit der Sinus des Einfalls-Winkels zu multipliciren ist, um den des Brechungs-Winkels zu erhalten, und a eben diesen Coëssicienten für den ungewöhnlichen Strahl, und U den Winkel, den dieser mit der Axe bildet, bedeutet. (Vergl. Biot, Traité de Ph. III. p. 351.) Intensität der polarisirenden Kräfte in den krystallisirten Substanzen richtet sich nun nach dem Factor von $\sin^2 U$, oder nach der Größe von $\left(\frac{1}{h^2} - \frac{1}{a^2}\right) = K$, und dem gemäß hat Biot (a. a. O. IV. p. 361 u. 425) die Aussagen der Theorie mit den Ergebnissen der unmittelbaren Beobachtung zusammengestellt. hiebei die Angaben der Brechungs-Verhältnisse, wie sie Malus gefunden hat, zu Grunde; da aber dieser jede Axe noch als repultiv annahm, indem erst später it wurvon Biot die Entdeckur fagt, de, so benutzt er del Be-"rectifiées en avant

trachten wir nun die von ihm angeführten Beispiele des Baryts und des Quarzes, welche, nach ihm, beide eine attractive Axe haben. Für jenen ist a = 0.607223, also $\frac{1}{h^2} = 2,712090$; b = 0,611530, also $\frac{1}{h^2} = 2,674017$, und daher K = -0.38073 und $V^{12} = 2.674017 +$ 0,58073 $\sin^2 U$. Für den Quarz ist a = 0,641776, also $\frac{1}{a^2} = 2,427913$; b = 0,645813, also $\frac{1}{b^2} = 2,397652$, und daher K = -0.030261 und $V^{\prime 2} = 2.397653 +$ 0,030261 sin 2 U. Biot hingegen hat a. a. O. für den Baryt $V^{2} = 2,712090 + 0,58073 \sin^{2} U$, und für den Quarz $V^{12} = 2,427913 + 0,030261 \sin^2 U$, und daher, wenn die polaristrende Kraft in diesem als Einheit angenommen wird, die des Baryts = 38973 = 1,25. Zwar wird in dieser Formel auch nach unserer obigen, sicherlich richtigeren, nichts geandert, da der Factor, womit das Quadrat des Sinus multiplicirt wird, derselbe bleibt; aber auffallend ist es doch, dass Biot im ersten Theile der Formel a und b verwechselt, und also gerade in den Irrthum verfällt, den er bei Malus verbessern will. Beim repulsiven Kalkspath hingegen passt sowohl Formel, als auch dasa. a. O. gegebene Refultat der Rechnung. - Wenn ich hier einen kleinen Verstoß Biots bemerke, so beablichtige ich damit nicht im mindesten, den Ruhm eines Gelehrten zu schmälern, den ich gerade in diesem. Theile der Physik als meinen unübertrefflichen Lehrer und Meister verehre.

X.

Ueber das Verhalten der organischen Körper in höheren Temperaturen;

v o D

OTTO UNVERDORBEN zu Dahme *).

Die organischen Körper geben bei trockner Destillation außer den bekannten Säuren und Oelen mehrere andere Stoffe, die bisher noch nicht bekannt waren, und zwar kommen unter diesen solche vor, die ganz neue Klassen von organischen Verbindungen bilden, wie z. B. die wahrhaft brenzlichen Säuren und die flüchtigen organischen Alkalien. Bei allen Destillationen von organischen Körpern finden fich: a) flüchtige Basen, die einen eigenthümlichen Geruch besitzen und ölartig find; - b) nicht flüchtige Basen, die gefärbt find und fich nicht in Wasser auflösen; diese jedoch nur in den Destillaten aus solchen Körpern, die Stickstoff in ihrer Mischung enthalten; - c) ätherische Oele, die im Zustande der Reinheit, auf den sie sich oft nicht bringen lassen, ohne allen brenzlichen Geruch find; deren giebt es leicht- und schwer-flüchtige; - d) ölartige Säuren, die das Brenzliche in den

cherweise eine Stelle unter den Arzneimitteln finden könnten, so ist der Versasser erbötig, den Herren Aerzten, welche diese Stoffe zu prüsen wünschen, Proben derselben aus seinem Vorzathe zu überlassen. Er bittet, sich dieserhalb direct an ihn zu wenden. Der gegenwartige Aussatz ist übrigens nur als eine kurze Uebersicht der vom Hrn. Versasser gemachten Untersuchungen zu betrachten; das Aussührliche derselben wird in der. Folge mitgetheilt werden.

Destillaten von organischen Körpern ausmachen; —
e) Harze, und zwar 1) solches, was in Kali und nicht
in Alkohol löslich ist, 2) solches, was in Kali und
Alkohol löslich ist, und 3) solches, was in Alkohol
und nicht in Kali löslich ist; — f) ein brauner Extractivstoff, der mit den Alkalien, mit Kalk und mit
Baryt in VVasser auslösliche Verbindungen giebt, unauslösliche aber mit den übrigen Erden; — g) ein im
VVasser unauslöslicher Körper, der oft pulverartig, oftliarzartig ist.

Diese Stoffe finden sich bei allen Destillationen von organischen Körpern in dem Destillate, bald in größerer, bald in geringer Menge; oft ist nur eine Spur von ihnen da. Die Destillate von thierischen Körpern zeichnen sich durch Anwesenheit von Ammoniak aus, durch eine größere Menge von dem organischen stüchtigen Alkali und durch einen Gehalt von Dippel'schem Oele.

I. Von den Destillaten aus thierischen Körpern.

Bei trockner Destillation geben Leim, Muskelsleisch, Knochen, Haare, Käse dieselben Producte, und
diese sinden sich alle in dem Oleum animale soetidum.
Leim und Fleisch geben aber ausserdem noch eine
Base, die sich in VVasser auslöst, einen eigenthümlichen Geschmack besitzt, in Säuren gelöst an der Lust zersetzt wird und nicht so slüchtig ist, wie das weiterhin
beschriebene Odorin. Um die eigenthümlichen Stoffe
im Oleum animale soetidum aus demselben abzuscheiden, wurde solgendes Verfahren angewandt.

Ein Theil Oel wurde mit & Thi. Aetzkali und mit 6 Thi. Wasser destillirt, und zwar in einer geräumi-

des außerst starken Ausstelsens der Mischung nur sehr geringe Mengen derselben auf einmal destilliren kann. Hiebei ging ein woisees atherisches Oel und VVasser über, welche beide mit Schweselsaure übersättigt (A) und dann abermals destillirt wurden, so lange, als die übergehende Flüssigkeit noch Geruch besas. Auf dem Destillate schwamm reines ätherisches Thieröl. Dieses Oel, dessen Quantität aus späterhin anzugebenden Gründen sehr verschieden seyn kann, riecht etwas anders als Dippel's Oel, weil dieses noch mit Ammoniak und der animalischen Basie verunreinigt ist.

Die saure Flüssigk, it (A)*) mit Zinnasche oder Kupferoxyd destillirt, gab eine in Wasser aufgelöste eigenthümliche Basis, von einem Geruche, der zwischen
dem des Ammoniake und dem eines atherischen Oels
in der Mitte liegt. Diese eigenthümliche Basis (B)
wird sehr häusig gebildet und kann deshalb nicht
nach der besonderen Substanz, aus welcher sie gewonnen ist, benannt werden. Ich schlage daher vor, sie
wegen ihres Geruches Odorin zu nennen.

Der Rückstand von der Destillation des Dippelschen Oeles mit Kali, bestand aus einem Theer und einer wässrigen braunen Flüssigkeit. Der Theer wurde mit schwacher Essigsaure ausgezogen und die Lösung durch Kali niedergeschlagen. Diese gab ein gelbbraunes Pulver (C), welches sich durch absoluten Alkohol in zwei Theile zerlegen liese. Die alkoholische Lösung, wel-

^{*)} Ohne Zweifel die Flüffigkeit (A), nachdem das Atherische Thieröl von derselben abdestillirt worden. (F.)

che den größeren Theil enthielt, hinterließ nach Verdampfung einen gelbbraunen bröcklichen Körper (D), der nicht in Wasser und Kalilauge, wohl aber in den schwächsten Säuren, selbst im verdünnten Zustande derselben, auslöslich war.

VVas der Alkohol von dem Pulver (C) nicht gelöft hatte, war ein braunrother Körper (E), welcher sich wie der mit (D) bezeichnete verhielt, nur dass er mit Säuren braunrothe Lösungen gab. Dieser Körper (E) wird aus dem mit (D) bezeichneten gebildet, wenn dessen Auslösung der Lust ausgesetzt wird. Der Körper (E), in Säuren gelöst, lange Zeit der Lust ausgesetzt, oder auch im trocknen Zustände auf längere Zeit mit derselben in Berührung gelassen, verwandelt sich in einen braunrothen Körper, der weder in Säuren und Alkalien, noch in VVeingeist, Aether und Oelen auslöslich ist, sondern nur von Vitriolöl in geringer Menge und mit braunrother Farbe ausgelöst wird.

Der durch Essigsaure von den Körpern (D) und (E) besreite Theer wurde nun mit Wasser destillirt. Er gab, doch immer nur in geringer Menge, ein Oel (F) ab, das weniger stark als das Dippel'sche roch, und sich durch seine geringe Flüchtigkeit, sowohl für sich, wie bei Gegenwart von Wasser, auszeichnete. Am schnellsten gelangt man zu diesem Oel, wenn man den Theer für sich destillirt, bis er hart und leicht zerbrechlich wird; doch zersetzt sich das Oel hiebei schon etwas. Man erhält übrigens auf diesem Wege eine große Menge ziemlich reinen und etwas gelbgesärbten Oeles. Durch Destillation des Theers mit Wasser erhält man das Oel nur sehr schwierig.

Der trockne Rückstand des Theers wurde mit kalthaltigem Alkohol ausgezogen. Dabei blieb ein brauner Körper zurück, der sich durch Aether nochmaßs
in zwei andere zerlegen ließ. VVas der Aether gelößt
hatte, war ein harzartiger Körper (G), der sich nicht
in Kali und Alkohol, wohl aber in Oelen und Aether
auslöste. VVas der Aether nicht gelöst hatte, war ein
eigener, nur in Vitriolöl auslöslicher Körper (H), der,
wenn zu Ansange der Operation ein kalkhaltiges Kali
angewandt wurde, noch ein wenig Harzkalk beigemengt
enthielt.

Die mit dem kalihaltigen Alkohol erhaltene Anflöfung wurde mit VVasser gemischt und abgedunstet.
Es schied sich dabei ein zusammenbackendes Harz (I)
ab, das in Kali unlöslich, aber in Oelen und Aether
auslöslich war. Die wässrige Lösung enthielt ein Harz
(K), das sich nach Art des Colophons mit Alkalien
und Basen verband. Die vier letzteren Stoffe sahen
braun aus; die sesten Harze waren schwarz, in Pulverform oder in Auslösungen aber braun.

flandes der Destillation vom Dippelschen Oele wurde siltrirt und, nach Verdünnung mit der doppelten Menge Wasser, in einem verschlossenen Gefalse mehrere Stunden lang siehen gelassen. Dann wurde sie zu mehreren Malen schnell hintereinander abgedampst, bis sie nicht mehr roch und ihr Volumen nur ungefähr das Doppelte des vom angewandten Oleum animale betrug. Hierauf in eine Glaszetorte gebracht, wurde so lange Schwefelsaure hinzugesetzt, als sich noch aus ihr ein schwarzer Theer

ansscheiden ließ. Jetzt abermals destillirt und unter ost erneuter Hinzusügung von Wasser die Destillation wiederholt, ging eine geringe Menge einer ölartigen Saure über.

Diese Saure (L), welche wenig vom Wasser aufgelöst wird, macht das Brenzliche in den Destillaten von thierischen Körpern aus, ist leichter als Wasser und besitzt eine gelbliche Farbe. Man muss sie so-gleich in eine Flasche bringen, die ganz von ihr gefüllt wird, weil sie sonst sich schnell zersetzt, eine rothbraune und endlich schwarze Farbe annimmt und eine dicke Consistenz bekommt.

Die in der Retorte zurückgebliebene Flüssigkeit wurde vom Harze abfiltrirt, im Wasserbade verdampst und nun in gewöhnlicher Temperatur mit starkem Weingeist ausgezogen. Dieser, welcher das saure und neutrale schwefelsaure Kali zurückliese, löste eine nicht unbedeutende Menge einer braunen, dem Extractivstoff ähnlichen Substanz auf, der wiederum ein Gemenge zweier einander sehr ähnlicher Körper darstellte. Der eine (M) gab mit Eisenoxyd eine schwarze farbige Verbindung, der andere (N) eine in der Lösung des salzsauren Eisenoxyds auflösliche Verbindung, deren Farbe der von einer Lösung des schwefelblausauren Eisenoxydes ähnlich sah und im trocknen Zustande pulverförmig war. Der letztere Körper hat einen dem Extractivstoff der Pflanzen etwas ähnlichen Geschmack, schmeckt jedoch auch nach Bernsteinsaure. Er giebt mit Kali und Natron leicht auflösliche und unkrystallisirbare, mit Erden und Metalloxyden hingegen unauflösliche Verbindungen, welche letztere nach den Metalloxyden gefärbt find.

2. Von den Eigenschaften des Oderina.

Die neue, einstweilen Odorin genannte, Substans (B) besitzt den Charakter des Ammoniaks und stellt eine farblose Flüssigkeit dar, die etwas schwerer beweglich ift, ale Wasser. Ungefähr 13 Theile Wasfor losen einen Theil Odorin auf, das übrige bleibt wie ein atherisches Oel auf dem Wasser schwimmen. Erwärmt man die gefättigte Löfung, fo wird lie mile hig; es scheidet sich eine bedeutende Menge von Odorin ab, die fich bald zu ölartigen Tropfen fammelt. Wird das Odorin bei gewöhnlicher Temperatar mit der Hälfte leines Gewichtes an Waller verwischt, so bildet sich bald eine klare Auflösung, die white Trübung noch eine gleiche Menge Waffer aufmimmit. Bei einem etwas größeren Zulatze von Waler wird die ganze Löfung trübe und hellt fich nicht mehr auf; fetzt man aber noch mehr Waster hinzus wird die Flüssigkeit wiederum klar und stellt nun ine Löfung des Odorius dar, auf welcher noch ein Theil des Odorinhydrates schwimmen bleibt. Diese Mydrat nimmt in einer niederen Temperatur noch mehr Waller auf; in einer höheren giebt es Odorier th, I'o dass bei der Siedelitze des Wasters sich fast alles Waller des Hydrates am Boden des Gefalses ge-Emmelt hat. Kalilange feheidet das Odorin ebenfalls In Alkohol ift das Hydrab aus feinem Hydrate ab. aflöslich. Das Odorin grunt das Heidelbeerpapier und macht geröthetes Lackmuspapier wieder blatte Bin mit Salpeterfäure, Effigianre oder einer andern Baure befeuchteter Stab raucht, wenn man ihn über Odorin bringt. Der Gerucht dieles neuen Alkalis Reht zwilchen dem von Ammoniak und dem von in-Annal, d. Physik, B. 84, St. 2, J. 1826, Bt. 184

differenten Körpern; en ist eigentlich nicht mit einem bekannten Gerneh zu vergleichen. Sturen, die im Wasser auslöslich sind, machen ihn augenblicklick verschwinden. Das Odorin wirkt nicht gistig.

Verbindung mit Säuren. Das Odorin giebt neutrale und saure Verbindungen. Wenn man wasserhaltiges Odorin mit Salzsaure oder Schwefelsaure sattigt, so dass nur noch ein ganz schwacher Geruch von demselben zu spüren ist, und man bringt nun die Plussigkeit zum Sieden, so wird der Säure ein großer Theil des Odorins entzogen und es bleibt ein saures Salz, welches das Lackmus roth färbt, und durch ferneres Sieden kein Odorin mehr abgiebt. Verdampst man aber die Flüssigkeit bis zur Syrupsconfistenz, so versliegt ein neuer Theil des Odorine und nun lässt fich der Rückstand weit über den Siedepunkt des Wassers erhitzen, ohne etwas abzugeben. Wird derselbenoch mehr erhitzt, so bildet sich der früher mit (D) bezeichnete Körper, und das Odorin, was nicht zersetzt worden, versliegt entweder für sich, z. B. wenn es mit Phosphorlaure verbunden gewesen, oder in Verbindung mit der Säure, wie bei der Schweselfaure.

Mit Säuren, die im Wasser schwer auslöslich sind, wie Benzoesäure und Boraxsaure, verbindet sich das Odorin nicht.

Die brandsauren und buttersauren Salze, mit sehweselsaurem Odorin erhitzt, gaben ölartige Destillate, welche Verbindungen von Odorin mit Brand- oder Buttersaure sind.

Es ist mir nicht gelungen, die Verbindungen des Odorins mit Säuren krystallisirt zu erhalten, sondern

Verbindungen lösen sich im absoluten Alkohol in jadem Verhältnisse auf, selbst die der VVeinsteinsause,
wodurch man auch das Odorin vom Ammoniak trennen kann. Sie riechen nicht nach Odorin, wohl aber
schmecken sie alle sehr stark nach demselben, weil sie
sich im Munde zersetzen. Das Odorin wird aus seinen Verbindungen durch alle Basen, sowohl bei der.
Siedhitze, wie bei gewöhnlicher Temperatur ausgetrieben; dagegen schlägt es den früher mit (D) bezeichneten Körper aus seinen Anstölungen in Säuren
zieder. Das essiglaure Odorin läset sich mit dem VVasser verstüchtigen; das salzsaure und salpetersaure destilliren ebensalls mit dem VVasser über.

Mit ätherischen Oelen vereinigt fich das Odorinleicht, so auch mit den Harzen und mit dem Körper-(D); doch sind diese Verbindungen äusserst leicht zersetzbar.

2) Von den Rigenschaften des Fuscius.

Der Name Fuscin ist dem früher mit (D) bezeichnoten Körper gegeben, weil er eine braune Farbe befitzt. Das Fuscin ist pulverförmig, nicht harzartig
und läset sich nicht schmelzen, sondern verkohlt sich
beim Erhitzen und riecht dabei wie verbrauntes
Horn. Es ist in Schwesel-, Salz-, Salpeter- und Essigsänre, selbst bei verdünntem Zustande dieser Säuren,
leicht auslöslich und bildet gelbbraune Lösungen, die
eingedickt nicht krystallisten, sondern nur zu bröcklichen, nicht zersliesslichen Massen eintrocknen. Die
schweselsaure Verbindung ist im Alkohol nicht löslich, wohl aber leicht in gewöhnlichem Weingeist.

Das Fusein bildet mit der Bensockure und Borazu fürre Verbindungen, die sich nicht im VVasser auf lösen, harzartig und schmelzbar sind, eine schwurden Furbe besitzen und von Alkalien und Sanzen in basische und saure Verbindungen umgewandelt werden.

an der Luft reth, und setzen einen braunen Körperab, welcher in Kali, Alkohol und Aether unlöslich ist und demjenigen gleicht, der sich bei der Oxydation des Dippelschen Oels an der Lust bildet. Diese Zersetzung erfolgt ziemlich vollständig in einer VVoc che. Auch das Fuesin für sich geht an der Lust int diesen Körper über. Das trockne schweselsaure Fussich, hingegen widersteht dieser Gensetzung fast ganz. Die rothe Flüssigkeit, die nach Absagerung jenes Körsepera übrig bleibt, enthält einen andern Körper von rother Farbe in der Säure aufgelöst. Dieser ist in seinnem Verhalten dem gelbbraunen Fuscin gleich, löst sich aber nicht mehr in Alkohol aus.

3. Von den Eigenschaften der Brandsaure.

Der Name Brandfäure ist der Säure (L) gegeben, weil sie (und mehrere andere ihr ähnliche Säuren) das Brandige der Dämpse und Oele von unvollständig verbrannten Körpern ausmachen. Diese Säure ist gelblich, dünnstüssig, sehr wenig in VVasser und gar nicht in wasserhaltigen Säuren auflöslich; dagegen löst sie sich in Alkahel in allen Verhältnissen, und auch in Aether und ätherischen Oelen auf, so wie Herze von ihr aufgelöst werden. Ihr Geruch ist brandig und sechend. Sie röthet, vorzüglich in Dunste

gestelt, das Lackmuspapier, ist aber dennoch nur eine Cohwache Saure, da fie, weder mit Walfer gemengt. moch in Alkohol gelöft, die Kohlenfaure austreibt. Mit den Alkalien, Erden und Metalloxyden giebt fie Werbindungen, die wenig riechen und schwer kiryfallifiren, Wird die Saure mit Kalilange vermischt, to erwarmt fie fich flark und löft fich vollkommen aus. Um das Kalifalz neutral zu erhalten, fetzt. man die Saure in Ueberschuse hinzu. Eingedampft giebt ob orft einen Syrup, aus dem fich bei fortgesetztem Verdampfen feine Krystalle absetzen; nach und nach troknet alles zu einer weißen brocklichen Masse ein. die, ohne zerletzt zu werden, eine ziemlich ftarke Hitze ertragen kann. Bei fehr starker Hitze wird es Cohwarz und verwandelt sich in ein butterfaures Kali 1. An der Last zerfliefst das hrandsaure Kali teicht; es ist auch leicht in Alkohol und Aether aufissich. Mit den Erd - und Metalloxydfalzen giebt es Niederschläge, die oft in Wasser etwas auflöslich find; die mit Metalloxyden find nach diesen zugleich gofarbt.

Der brandsaure Kalk ist in 15 Theilen Wasser unsöslich und setzt sich beim Kochen theils als Pultver, theils als eine Haut ab. Das brandsaure Kaliwird nur durch eine concentrirte Ausschung von salz-saurem Kalk gesällt.

Ueberhaupt gehen die Löfungen aller Brandfäuren in Kali an der Luft in ein Harz und in eine Säure über, die der Butterftupe ähulich ist. Dezhalb mössen diese Lösungen sie schnelt wie möglich außer iberührung mit der Lust gebracht werden.

Standsures Kupferoxyd ist heligran und pulver förmig. Durch alle Sauren wird daraus die Brandsure vollkommen abgeschieden; durch Alkalien wirdes in ein braunes basisches Salz verwandelt. Es löß sich in sehr geringer Menge und mit grüner Farbe in VVasser auf. Die Lösung giebt beim Einkochen aller Lust 1) grünes unverändertes brandsaures Kupfer 2) eine weisse Verbindung, und 3) etwas Harzkupferoxyd.

Die weiße Verbindung enthält eine ölartige Sanre, derjenigen ähnlich, welche bei der Oxydation der ätherischen Psanzenöle an der Luft gebildet wird.

Das brandfaure Kupferoxyd löst sich ziemlicht leicht in Aether, ätherischen Oelen und setten Oelen mit grüner Farbe auf; das in setten Oelen gelöste Sale verwandelt sich beim Kochen in ein Kupseroxydulfsalz. Im absoluten und wasserhaltigen Alkohol löst das Oxydsalz sich schwieriger. An der Lust wird das brandsaure Kupseroxyd nicht zersetzt. Für sich des stillirt giebt es erst ein wenig VVasser und dann viel Oel. Dieses besteht aus 1) einem atherischen Oele dem des destillirten Colophons gleich, 2) Brandsaure, salt halb so viel, wie im zersetzten Salze zugegen war. 3) einer Spur Buttersaure, 4) einigen bräunlichen Flokken, die in Kali aussöslich und 5) einer nicht unbedeutenden Menge von Odorin.

Mit dem Fuscin verbindet fich die Brandsture durch Fällung eines Fuscinsalzes mit einem brandsauren Salze, die beide neutral und auflöslich sind. Das brandsaure Fuscin ist braunschwarz, harzartig und in Alkohol ein wenig und mit gelber Farbe löslich. Durch Säuren wird es in einen graubtaunen Körper

verwandelt, der den Säuren widersteht, und darch Alkalien, in Ueberschuss angewandt, bloss zu dem vorigen neutralen Salze zurückgeführt wird.

4) Von den bei der Destillation erzeugten Harzen.

Das früher mit (K) bezeichnete Harz, welches sich in Kalilauge auflöst, ist für sich schwarz, in der Lösung aber dunkelbraun. Zu den Alkalien, Erden und Metalloxyden, zu Alkohol, Aether und Oelen verhält es sich wie das Colophon. Es enthält Stickstoff in seiner Mischung.

Das in Kali und Alkohol unauflösliche Harz (G) giebt, für fich destillirt, folgende Producte: 1) ein wenig atherisches Thierol - 2) ein atherisches Oel, das weit schwerer zu verflüchtigen ist, wie das früher mit (F) bezeichnete - 3) ein wenig koltlenfaures Ammoniak - 4) ein in Kali auflösliches Harz -5) ein in Kali unlöeliches Harz, das sich dagegen leicht in Alkohol auflöst - 6) ein ebenfalls in Kali uniosliches Harz, das fich nur in fiedendem Alkohol auflöft, und aus demfelben beim Erkalten in Pulverform herausfällt - 7) viel Fuscin - 8) etwas von dem rothen, in Alkohol unlöslichen, sonst dem Fuscin felir ähnlichen, Körper - 9) eine Spur Odorin - 10) einen mit dem Waller schwer zu verflüchtigenden Körper von ölartiger Natur, der von den Säuren, wie andere Basen, gebunden wird, und dem Odorin nah verwandt ift. Er löft fich schwer in Wasfer auf, ist leichter wie Wasser, und besitzt nur wenig Geruch. (Fortfetzung folgt.)

Notizeh. XI.

1. Ueber Jodoxyd und jodige Säure. Im vorigen Hefte det Annalen hat Hr. Dr. Wöhler gezeigt, dass man nach der vom Prof. Sementini gegebenen Vorkchrift zur Darstellung der jedigen Saure im Wesentlichen nur Chlorjod erhalt, was zwar nicht die Möglichkeit der Existenz dieser Säure widerlegt, doch sernere Beweise für dieselbe nöthig macht. Seitdem hat Hr. S. eine neue Untersuchung über die Sauerstoffverbindungen des Jods bekannt memacht (Giornale di fisica Decad. second. IX. 387) und feiner Angabe nach die jodige Saure auch auf directem Wege erhalten. Hr. S. verband nämlich eine kupferne Röhre mit einer Tubulatretorte. machte beide glühend, und liefs nun Jod in die Retorte durch deren Hals hineinschütten, während ein Anderer Sauerstofigas aus biner Blase durch die Röhre trieb und mit dem Joddampf in Berührung brachte. Dadurch wurde in dem Halse der Retorte eine gelbe, durchsichtige, halbseste Masse erhalten, die bei fortgesetzter Operation die Confistenz eines Oels annahm und von Hrn. S. als Jodoxyd erkannt wurde. Diess Oxyd, das nach Hrn. S. durch line geres Erhitzen in einem Strome von Sauerstoffgas zur jodigen Saure wird, soll herbe, ekelhast schmecken, fast wie jodige Säure riechen, an der Luft ganzlich verfliegen, die Lackmustinktur grun färben. Phosphor und Kalium entzünden, in Alkohol und Wasser mit ambragelber Farbe löslich seyn, und in letzterem gelöst auf Zusatz eines Alkalis diese Farbe verlieren, ohne dabei, wie die jodige Saure, Jod abzusetzen. Diese Eigenschaften nennt Hr. S. di-Rinctive. Sie allein, ohne genaue Bestimmung des Sauerstoffgehalts. können jedoch wohl nicht entscheiden, ob jene Verbindungen neu find, und da eine folche Bestimmung von Hrn. S. unterlassen ift. so verdienen auch seine Versuche nur in sofern Beachtung, als sie etwa einen Andern zu einer genauen Untersuchung des fraglichen Gegenstandes veranlassen können.

11. Ueber eine neue Methode zur Darstellung des Kohlenoxydgases; von Hrn. Dumas (Ann. d. chim. et d. phys. XXXIII. 110). - Diese Methode besteht darin, gewöhnliches Kleesalz mit dem Füns- bis Sechssachen seines Gewichts an concentrirter Schwefelsäure zum Sieden zu bringen, und von dem entwickelten Gasgemenge, das zu gleichen Theilen aus Kohlenoxyd und Kohlen-Taure besteht, die letztere durch Kali zu entsernen. - Wie diese Methode hat neu genannt werden können, sehe ich nicht wohl ein; vielmehr scheint sie mir in dem, was Hr. Hofr. Döbereiner über die Zersetzung des Kleesalzes durch Schweselsaure bekannt gemacht hat, schon gänzlich eingeschlossen zu seyn und nicht bloss darauf zu beruhen. Hr. Dum as hätte auch von dem nämlichen Chemiker noch eine andere Methode entlehnen können, die in for fern der eben genannten weit vorgezogen zu werden verdient, als fie das Kohlenoxydgas ohne Beimengung von Kohlenfaure liefert, und erlaubt, dasselbe in einem continuirlichen Strome anzuwenden. Die Ameisensture, aus Weinstein und Manganhyperoxyd mittelst Schweselsaure erzeugt, ist sehr billig, und die mit ihr bereiteten Salze, mit einem Ueberschuss von concentrirter Schweselsaure ein. wenig erhitzt, geben mit Leichtigkeit eine große Menge des reinsten Kohlenoxydgases. Diese Methode ist längst von den hiesigen Chemikern angewandt worden, ohne dass es jemanden eingefallen ware, lie für neu auszugeben.

 (P_i)

١

Intelligenz - Blatt.

Berlin, im Verlage von Dancker und Humblot ist erschienen:

Journal

für die reine und angewandte Mathematik herausgegeben von A. L. Crelle.

gr. 4. \ mit Kupf. geh.

Von dieser neuen Zeitschrift ist das 3te Hest erschienen und an alle Buchhandlungen versandt. Preis I Rthlr. Es werden im Jahre etwa vier Heste erscheinen, welche Einen Band ausmachen.

Bei A. Rücker in Berlin erschien und ist stets zu haben bei J. A. Barth:

Schubarth, Dr. E. L., Lehrbuch der theoretischen Chemie. 3te durchaus umgearbeitete und verbesserte Ausgabe. gr. 8. Rthl. 3. 12 gr.

Dieses Werk ist mit so ausgezeichnetem Beifall aufgenommen worden, dass es überflüssig ist zu seiner Empfehlung jetzt noch ein mehreres hinzuzufügen: als dass der Herr Versasser auch bei dieser Ausgabe - die 3te in einem Zeitraum von noch nicht 5 Jahren - sorgfältig bemüht gewesen ist, dasselbe nach dem gegenwärtigen Standpunkte der Wissenschaft zu bearbeiten. Eine Vergleichung dieser Ausgabe mit den früheren wird bekunden, welche wesentliche Verbesserungen solche enthält, und welche Fortschritte die Wissenschaft in diesem Zeitraum gemacht hat. Als besonders interessant und lehrreich dürfte hier der Abschnitt über die Pflanzenalkaloide zu bezeichnen seyn, da in demselben mehrere neue, sowohl für den Chemiker und Pharmaceuten, als auch für den Arzt wichtige Thatsachen mitgetheilt werden. Außerdem find die stöchiometrischen Zeichen und Formeln von Berzellius nach dep neuesten Bestimmungen, so wie die chemischen Formeln der wichtigsten Erze und Fossilien an passenden Stellen zugefügt worden. Ein vollständiges Register vermehrt übrigens ungemein die Brauchbarkeit des Werkes.

Bei Joh Ambri Barth in Leipzig ist erschienen, und alle Buchhandlungen versandt:

Der Process der galvanischen Kette

G. F. Pohl

gr. 8. broch. Rthlr. 2. 8 gr.

Der Verfasser hat in diesem Werke eine Theorie des Galvanismus entwickelt, die nicht, wie es mit den bisherigen Versuchen dieser Art der Fall ist, aus einzelnen Erscheinungen, wie aus der Electricität oder den chemischen Wirkungen allein abstrahirt ist; sondern die das Resultat einer allseitigen mannichfaltigen, zum Theil aus ganz neuen Beobachtungen und Versuchen zu Stande gebrachten Anschauung von der Gesammtwirkung der galvanischen Kette in allen wesentlichen Symptomen ihrer Thätigkeit bildet, und die als solche jedem Unbefangenen, der in den innern Zusammenhang der Untersuchungen des Verfassers gründlich eingeht, als die wahre und naturgemässe Ansicht des eigentlichen Wesens der galvanischen Wirksamkeit ansprechen wird. Decken die Darlegungen des Verfassers einerseits namhafte und allgemein verbreitete Irrthümer in der bisherigen Theorie des Galvanismus auf und berichtigen sie: so enthalten sie andererseits einen Reichthum neuer Ansichten und Aufschlüsse über das Wesen des Chemismus, über Electricität, Magnetismus und Krystallbildung, und ist durch sie ein Standpunkt gewonnen und gesichert, von welchem aus Licht und Fruchtbarkeit über die wichtigsten Zweige der Naturwissenschaften nach allen Richtungen hin verbreitet werden kann, so wie die Physiologie durch sie den Galvanismus nun in eine bestimmte bisher nur dunkel geahnete Bedeutung treten sieht. Ich erlaube mir daher alle Physiker, Chemiker und Krystallographen, alle Physiologen und denkende Aerzte, alle Freunde der Naturwissenschaften auf diese sich durch Gehaltfülle und Klarheit auszeichnende, wichtige und unenthehrliche Schrift aufmerksam zu machen.

ANNALEN DER PHYSIK.

JAHRGANO 1826, EILFTES STÜCK.

Î.

Veber die Schwefelfalzes

Y O M

J. J. BERZELIUM

(Fortibtzung der im Bd. 83. S. 288 abgebrochenen Abhandlunger Aus den Kongl. Vetensk. Acad. Handl. für 1826. Thi. I.)

V. Wolframschweseifalze.

Die beste Art, diese Salze hervorzubringen, ist die: ein Sauerstoffsalz mit Schwefelwasserstoff zu zersetzen Gleichwohl geht es gegen das Ende sehr langsam mit der Zerstörung der letzten Antheile des Sauerstofflalzes. Vermischt man die so erhaltene Auflösung mit einer Saure und setzt sie in Ueberschuss hinzu, se entsteht ein leberbrauner Niederschlag und die saurs Flüssigkeit ist gelb. Dieser Niederschlag ist Wolframe schwefel (Wolframsvafla). Er gleicht im Ansehen selir dem Molybdanschwefel (Molybdansvafla), übertrifft denselben aber an Auslöslichkeit in Wasser, die felbst bei einem bedeutenden Ueberschuss an freier Saure nicht aufgehoben wird. Sobald die gelbliche saure Flüssigkeit durchgegangen ist, wird, während des Auswaschens, das Durchgeliende immer mehr und Annal. d. Phylik. D. 84. St. 3. J. 1826. St. 136

mehr gefärbt, und warmes VValler färbt sich noch stärker als kaltes. Die Auslösung wird wieder gefällt, sowoll von freier Saure, wie von Salmiak. Wird das Waschwasser in einem flachen Glasgesässe verdunstet; so hinterlässt es auf demselben einen Ueberzug, der in dünnen Kanten durchscheinend und gelblich, in der Mitte aber schwarzbraun und zu einem groben Pulver zersprungen ist, welches einen guten Theil seiner früheren Löslichkeit in Wasser verloren list Kocht man einen mit Säure gefällten Wolframschwefel, so wirder dunkler von Farbe und endlich schwarzblau, vermuthlich weil die kleinsten Theile näher zu-Jammenrücken; dadurch wird er aber nicht unlöslich' beim Auswaschen. Getrockneter Wolframschwesel ist fast schwarz, giebt aber ein Pulver, dessen Farbe der des frisch gefählten gleicht. In einem Destilletionsgefalse erhitzt, giebt er Schwefel und lässt granes Schwefelwolfram zurück. Gewöhnlich erhält man unter den Producten der Destillation auch Wasser und Schwefelwasserstoff. Es ist schwer zu entscheiden, woher der letztere entsteht. Entweder enthält der gefallte Wolframschwefel Schwefelwasserstoff in chemischer Verbindung, welcher nicht durchs Auswaschen und Trocknen völlig ausgetrieben wird, oder der Wolframschwefel zersetzt einen Theil des anhängenden Wassers. Eine Portion Wolframschwesel, welche auf dem Filtrum ein paar Mal mit Wasser übergossen worden, wurde in einer Retorte mit Wasser gemengt und gekocht, und das Gas, das sich entwickelte, über Queckfilber aufgefangen. Es war Schweselwasserstoffgas, dessen Menge aber einer bestimmten Verbindung mit dem Wolframschwefel, der sich meist beim Ko-

chen in Wasser löste, nicht zu entsprechen schien. Es lielse fich indels aus diesem Versuche der Schluss ziehen, dass der Wolframschwefel; in statu nascenti, sich mit dem Schweselwässerstoff verbinden könnte. und dieser hernach durchs Auswaschen und durch Berührung mit der Luft allmälig abgeschieden würde, find dass ein verschiedentlicher Gelialt an Schwefelwasserstoff die Urlache der verschiedenen Farben ware, mit der der Wolframschwefel gefällt wird; doch habe ich darüber keine entlicheidende Versuche. Wird der Wolframschwefel aus einem Salze gefällt; das eine · Einmengung von einem wolframsauren Salze ent-Itali, so bekommt der Niederschlag eine hellere, brauhe; sicht ins Rothe ziehende Farbe; und derselbe wird nicht schwarz beim Kochen: Nach dem Trocknen gfebt er beim Glühen schweflige Saure und hinterlasst ein graublaues Schwefelwolfram, welches Wolframfaure eingemengt enthält. Diels last vermuthen, dass eine chemische Verbindung zwischen der Saure und dem Schweselmetall Statt findet, aber dem blossen Ansehen nach kann diese nicht von dem reinem VVolframschwefel unterschieden werden. Ein geringer Antheil Wolframschwefel theilt seine Farbe einer grosen Menge von Wolframsaure mit. Die saure Flüssigkeit, aus der sie zusammengefällt worden, ist gelb Sie wird durch Zusatz von Ammoniak im Ueberschuss grün, und giebt, wenn alsdann Salzlaure hinzugeletzt wird, einen blauen Niederschlag, der wolframfaures Wolframoxyd ist und der beim Trocknen fast weiss wird.

Der Wolframschwefel löst sich träge im kaustischen Kali auf; die Lösung ist tief dunkelbraun und

erhalt niemals to reine Farben, wie die mit Schwefelwasserstoff bereiteten Salze. Durchs, Kochen in einem offenen Gefälse bleicht die Farbe aus, wird grün und endlich gelb; das Salz ist dann grösstentheils oxydirt. Kohlensaures Kali löst es, ohne Mithülfe der Warme, so wie oline Entwicklung von Kolilensauregas, zu einer dunkelbraunen Flüssigkeit auf, die beim Kochen Kohlensaure gieht; d. h. der Wolframschwefel verwandelt die eine Hälfte des Kali in doppelt kohlensaures und die andere in ein wolframgeschwefeltes Salz mit Ueberschuss an Wolframschwesel. Kochen wird das erstere zersetzt. Von wasserstoffgeschwefelten Salzen wird es bei Digestion unter Austreibung von Schwefelwasserstoffgas aufgelöst. Kaustisches Ammoniak löst den trocknen Wolframschwesel sehr träge auf, den frisch gefällten etwas leichter.

Eine dem Uebermolybdänschwesel entsprechende Verbindung zwischen VVolsram und Schwesel habe ich nicht hervorbringen können, weder als wolsramgeschweseltes Schweselkalium mit mehr frischgesälltem VVolsramschwesel gekocht, noch als dieses Salz mit kleinen Quantitäten von Chlor oder Jod versetzt, noch als VVolsramschwesel mit einer Lösung von Hepar gekocht wurde. VVenn die Lösung, aus der VVolsramschwesel gefällt wird, Hepar enthält, so bekommt man einen helleren Niederschlag, der, gleich dem Gemische von VVolsramschwesel mit VVolsramsaure, beim Auswaschen einen Stich ins Rothe annimmt, aber niemals habe ich aus dieser übergeschweselte Salze erhalten können, wenn ich sie mit Salzbasen behandelte.

Die wolframgeschwefelten Salze schmecken hepatisch. Die auflöslichen sind gelb, brandgelb, oder roth. Die neutralen können Wolframschwefel in Ueberschus auflösen und geben dann der Flüssigkeit eine dunkelbraume Farbe. Dieselbe bekommt man durch allmäliges Zusetzen einer Säure. Die neutralen auflöslichen wolframgeschwefelten Salze zersetzen sich sehr langsam an der Lust und können bei gelinder Wärme an offner Luft zur Krystallisation abgedunstet werden. Die Farbe der Lösung wird allmälig helle, während sich theils Wolframschwefel, theils Schwefel absetzt, und ein wolframsaures und ein schweselsaures Salz gebildet wird. Wenn die Flüssigkeit überschüßige Basis enthält, geschieht die Zersetzung sehr rasch und es wird nichts gefällt. Von Metalloxyden werden diele Salze völlig wie die molybdängeschweselten zersetzt.

Wolframgeschweseltes Schweselkalium. Neutrales wolframsaures Kali wurde durch Schweselwasserstoff zersetzt und die brandgelbe Lösung im lustleeren Raume über Pottasche getrocknet. Bei einer gewissen Concentration schools das Salz in zarten gelben Krystallen an. Diese wurden mit Hülse der Wärme in der Mutterlauge aufgelöst und der freiwilligen Verdunstung an offner Lust überlassen; es wurden dabei platte vierseitige Prismen mit zweislächiger Zuschärfung und von einer blassrothen Farbe erhalten. Dieenthält kein Krystallisationswasser. schmilzt ohne sich zu zersetzen, wenn der Zutritt der Luft abgehalten wird: die geschmolzene Masse ist dunkelbraun und nach dem Erkalten brandgelb. Sie löst fich ohne Rückstand wieder in Wasser auf. Die concentrirte Auflölung dieses Salzes ist schön brandgelb.

Sie wird von Alkoholigefällt und setzt nach einer VVeile kleine, zarte, zinnoberrothe Prismen ab. Es ist indess in einem geringen Grade in Alkohol auf- löslich.

Die genaue Analyse der wolframgeschweselten Salze liat, wegen der großen Löslichkeit des Wolfram. schwesels in Wasser, ihre Schwierigkeit. Ich habe indels gefunden, dals, wenn das Salz mit Königswalser zersetzt und damit bis zur ansangenden Zersetzung des Wolframschwesels digerirt wird, dieser sich dann nicht mehr auflöst, wenn das Filtrum mit Wasser gewaschen wird, das zuvor mit ein wenig freier Salzsaure vermischt worden. Wenn hernach die durchgegangene Flüssigkeit mit Schweselsaure vermischt, verdunstet und das Salz geglüht wird, so erhält man die Menge der Basis. Die des Wolframschwesels wird erhalten, indem man diesen zu Wolframsaure verbrennt und aus deren Gewicht berechnet. Auf diele Weile habe ich die Analylen einiger dieler Salze angestellt und eine brauchbare Annäherung erhalten. Das hier in Rede stehende gab auf 100 Thl. Salz, getrocknet in Pulverform, 58,5 Thl. Wolframsaure, und 44,3 Thl. schwefelsaures Kali. Neutrales wolframgeschwefeltes Schwefelkalium, KS² + 2VVS³, soll, der Berechnung nach, 59,6 Thl. Wolframsaure und 43,6 Thil. Schwefelsaures Kali hervorbringen. Man sieht, dass die Analyse damit übereinstimmt, und dass das VVenige, was an der Wolframfäure fehlt, einen entsprechenden Ueberschuss vom Kalisalz gegeben hat.

Dieses Salz giebt zwei Doppelsalze von einer besondere interessanten Beschaffenheit, weil sie zeigen, das Schweselsalze und Sauerstoffsalze sich chemisch mit einander verbinden können.

Wolframgeschweseltes Schweselkalium mit salpetersaurem Kali. Als ich bei einem meiner Versuche das Wolfram-Mineral durch kohlensaures Kali, vermischt mit ein wenig Salpeter, zersetzte, - Wolframsaure zu erhalten, bekam ich aus der mit Schweselwasserstoff zersetzten Auflösung, beim Abdunsten im luftleeren Raume, ein rubinrothes Salz von besonders schöner Farbe, welches, wiederum aufgelöst und an der Luft dem freiwilligem Verdunsten - ausgesetzt, in großen, schönen, glänzenden, rubinrothen, durchsichtigen Krystallen von einer sehr zusammengesetzten Form anschofs. Diese Krystalle ma; chen das in Frage stehende Doppelsalz aus. eine kleine Portion davon in einem Glasrohr erhitzte, verpuffte das Salz, bei anfangendem Schmelzen, und liefs eine blassgelbe, in Wasser vollkommen auflösliche Masse vom wolframgeschweselten und wolframsauren Salze zurück. Gepülvert und auf einem Platinblech erhitzt, verbrannte es wie Schiesspulver und hinterlies auf dem Platin das gelbe Salz. - Um zu entdecken, ob dieses Salz den Salpeter nur mechanisch eingemengt enthielt, wurde es aufgelöft und mehrmals umkrystallisirt, aber ohne sich zu verändern. Als dagegen die Auflösung dieses Salzes mit Kupferoxydhydrat behandelt wurde, erhielt man in der Lösung ein schwefelfreies Salz, das bei freiwilligem Verdunsten Salpeter und wolframsaures Kali in gesonderten Krystallen absetzte. Dieses Salz wird sowolil von Schwefelsaure, wie von Salzsaure unter Entwicklung von Schwefelwasserstoffgas zersetzt und ohne dass Stickstoffoxydgas entwickelt wird, eher als man das Gemischerhitzt, wobei zugleich ein Theil des gefällten VVolframschwesels seine Farbe ändert und golb wird. Dieses Salz ist sehr leicht löslich in VVasser und sast eben so leicht löslich im kalten, wie im siedenden. Die gestättigte Lösung ist schön und tief roth und wird von Alkohol krystallinisch gefällt. Die Auslösungen verschiedener Salze, die von dem einsachen Salze zersetzt werden, werden nicht von diesem zersetzt. VVenn man es z. B. mit, einer Auslösung von Chlorbarium vermischt und dem Anschiessen überlässt, so wird jedes dieser Salze für sich erhalten, kein Chlorkalium gebildet, und das verpussende Salz giebt nach der Verbrennung keinen schweselsauren Baryt. Dieses Salz enthält kein Krystallwasser.

200 Thl. von diesem, auf die oben angesührte Art
201 zerlegt, gaben 46,8 Thl. Wolframsaure, und 52,6
Ichweselsaures Kali. VVenn das Salz aus einem Atome
Salpeter und zwei Atomen wolframgeschweseltem
Schweselkalium K AA² + 2 (KS² + 2 VVS³), besteht,
Io muss es, der Rechnung nach, 47,7 Thl. VVolsramsaure und 52,5 Thl. Ichweselsaures Kali geben, womit auch das Resultat der Analyse, so nahe als man
erwarten kann, übereinstimmt *).

Schweselkallum mit einer Lösung von Salpeter zu vermischen und alsdann der freiwilligen Verdunstung zu überlassen. Das angeschossene Salz, worunter hie und da ein Salpeterkrystall erschien, glich bloss dem molybdängeschweselten Salze, wat toth beim Hindurchsehen und grün im Widerschein, verpusste aber, erhitzt, mit noch mehr Hestigkeit, als das Wolframsalz.

Wolframgeschweseltes Schweseltallum mit wolframfaurem Kali. Bei Bereitung des wolframgeschwafelten Schwefelkalinms erhält man nach Verdunften oft ein eitrongelbes Salz in rechtwinkligen vierleitigen Tafeln angeschossen. Dieses Salz, das Krystallwasser enthalt, wird dunkler gelb und undurchfieltig, wenn es erhitzt wird, und schmifzt bei ansangendem Cluhen ohne zersetzt zu werden, sobalt der Zutritt der Linft gehindert wird, Es löst sich leicht in Wasser auf zu einer eitrongelben Flüssigkeit, die nicht von Alkohol gefällt wird und die nicht Manganfalze trübt. Durch Zusatz von Saure wird die Auslösung brandgelb oder roth. Deshalb hielt ich dieles Salz im Anfonge für ein balisches; als ich es aber analysirte, fand ich darin nahe diefelben Verhältniffe unter den Bo-Standtheilen, wie in dem neutralen Salze. Diel's gab namlich 0,58 Wolframfaure und 0,377 Chlorkalium.

Die Krystalle waren schiefe 4 schige Prismen mit 4 flächiger Zuspitzung. Als sie aufs Neue bis zur Sättigung in siedendem Waller aufgeloft und unter einer langfamen Erkaltung dem Anschiesen überlaffen wurden, kryftallisirte jedes Salz für fich heraus, der Salpeter aber blafs fleischroth und das Schwefelfalz, welches fein Vermögen zu verpuffen ganzlich verloren hatte, mit dem schönsten grünen Metaliglanz. - Diese Doppelfalze von einem Sauerstofffalze mit einem Schweselfalze gehören gans zu der nämlichen Klaffe von Verbindungen, aus der die Doppelfalze von einem Haloidfalze mit einem Sauerstofffalze gehören, z. B. die von Wahler entdeckten Verbindungen von Cyanfilber mit falpeterfaurem Silberoxyd, und die von Cyanqueckfilber mit demfelben Salze. Sie liefern noch einen Beweis mehr von der Richtigkeit derjenigen Anficht, die fie alle unter dem gameinschaftlichen Namen von Salzen aus fammenftell&

ein gelbes Salz in rechtwinklig vierseitigen Taseln, die vollkommen dem entsprechenden Kalisalze gleichen und welche folglich wolframsaures Ammoniak zu enthalten scheinen. Bei trockner Destillation verhält es sich wie das vorhergehende und lässt graues Schweselwolfram zurück.

Wolframgeschwefeltes Schweselbarium erhält man sehr langsam, wenn das neutrale Sauerstofssalz, gemengt mit VVasser, einem Strome von Schweselwasserstoff ausgesetzt wird. Man erhält eine eitrongelbe Flüssigkeit, die, nach freiwilliger Verdunstung, einen gelben, blättrig krystallinischen, durchsichtigen Ueberzug auf dem Glase zurücklässt. Die Auslösung wird nicht von kaustischem Ammoniak gefällt. VVird frisch gesällter VVolframschwesel durch Kochen in Schweselbarium ausgelöst, so erhält man eine gelbe Masse, die ohne alle Zeichen von Krystallisation eintrocknet. Mit Ueberschuss von VVolframschwesel giebt sie einen braunen Firniss. VVasserstofsgeschweselbarium wird selbst im Kochen träge vom VVolframschwesel zerlegt.

Wolframgeschweseltes Schweselstrontium erhält man ganz leicht und in Menge durch Zersetzung des neutralen, in Wasser eingerührten Sauerstosssalzes mit Schweselwasserstossgas. Die Auslösung ist gelb und giebt eitrongelbe strahlige Krystalle. Sie wird nicht vom kaustischen Ammoniak getrübt. Mit Ueberschuss an Wolframschwesel erhält man ein braunes Salz, das zu einem Syrup eintrocknet.

Wolframgeschweseltes Schweselcalcium erhält man auf dielelbe VVeise, wie das vorhergehende. Es Schielst nicht an und trocknet zu einer blassgelben Masse ein. Es löst sich in Wasser leicht und in Alkehol etwas. Mit überschüßigem Wolframschwesel erhält man eine rothbraune Verbindung, die auch nicht
anschießt. Kaustisches Ammoniak fällt daraus ein
hellgelbes Pulver, das ein basisches Salz ist.

Wolframgeschweseltes Schweselmagnesium wird auf gleiche Weise wie das vorhergehende erhalten. Die Lösung zersetzt sich leicht an der Lust, aber im lustleeren Raume trocknet sie zu einem Firniss ein, der sich mit Leichtigkeit wieder in VVasser auslöst. Es ist auch leicht löslich in Alkohol. Mit VVolsramsschwesel in Ueberschuss ist die Verbindung braun und schießt nicht an. Ammoniak fällt ein hellgelbes, pulversörmiges, basisches Salz.

Da die oben beschriebenen Salze der Radicale von alkalischen Erden gelb sind und nicht roth, so mussich es unentschieden lassen, in wiesern sie nicht Doppelsalze mit ihrem entsprechenden Sauerstoff-falz sind.

Neutrale Salze von Beryllerde, Yttererde und Thonerde werden weder von dem einfachen wolframselchweselten Schweselkalium, noch von dem eitronselben Doppelsalze gesällt. Es ist daher glaublich, dass sie alle lösliche wolframgeschweselte Salze gesben, zumal auch etwas concentrirte Lösungen klaubleiben.

Wolframgeschweseltes Schweselzirconium bildet einen braungelben Niederschlag.

Wolframgeschwefeltes Schwefelmangan ist leicht auslöslich in Wasser; die Lösung ist gelb. Welfrangescherestles Schweseleisen. Das neutrale Kaliumsals serseist des schweselsure Eisenoxydul und erzeugt ein mit dunkelgelber Parbe in VVasler auflöeliches Salz. — Das gelbe Kalium-Doppelsalz surbt die Lösung des Eisensalzes schwarzbraum, öhne eiwas zu fällen.

Wolframgeschweselter Eisenschwesel bildet einen voluminosen dunkelbraunen Niederschlag, der bald au einem leberbrauhen Klumpen zusammensintert und sich dann nicht weiter veräudert. Das gelbe Salz giebt einem lielleren Niederschlag, der sicht in einigen Tagen in der Flüssigkeit zerletzt und weite wird.

Wolframgeschweseltee Schweselköbelt bildet eine durchkelbreune nur in den Kanten durchschtige Flüsligkeit, die nach 24 Stunden einen Ichwarzen Niederlchläg absetzt.

Wolframgeschwefeltes Schweselnickel verhalt

Molfrängeschweseltes Schweselzink fallt sich erst nach 24 Stunden und bildet dann ein blasselbes Pulver.

Wölframgeschwefeltes Schwefelkadmium sallt sogleich in Form eines schön citrongelben Pulvers mieder.

Wolfrämgeschweseltes Schweselcerium bildet erst nach 24 Stunden einen hellgelben Niederschlag. Mit dem gelben Doppelsalze entsteht der Niederschlag sogleich.

Wölfrdmigeschweseltes Schweselchrom ist zu ei-

nem gewillen Grade in Waller auflöslich und letzt einen geringen grünbrauhen Niederschlag ab-

Wolframgeschweseltes Schweseltin ist ein flokkiger; brauner; voluminöser Niederschlag. Wolframgeschweselter Zinnschwesel wird in Form von graugelben Flocken gesällt.

Wolframgeschwefeltes Schwefelwismuth ist ein dunkelbrauner Niederschlag.

Wolstämgeschweseltes Schweselblei ist ein duns kelbrauner Niederschlag, der gesammelt sast schwarz ist. Der Niederschlag mit dem gelben Doppelsalze ist schmuzig brandgelb und bleibt auch so; nachdem er sich gesammelt hat.

Wolframgeschweselter Kupserschwesel ist ein les berbrauner Niederschlag, der gesammelt dunkelbraun wird und auch so bleibt. Mit dem gelben Doppelsalze ist der Niederschlag dunkler und gesammelt schwarze

Wolfrämgeschwefeltes Schwefelquecksilber ist ein schwarzer Niederschlag.

Wolframgeschwefelter Quecksilberschwefel sallt in schon brandgelben Flocken nieder. Ein Ueber-schuss von wolframgeschwefeltem Schwefelkalium macht den Niederschlag schwärzer, und durch einen Ueberschus von Quecksilberchlorid wird er in wenigen Augenblicken weise. Die neutrale Verbindung abgesondert, bleibt unverändert. Beim Trocknen wirdsie dunkler und endlicht gelbbraun. Zu Pulver zerrieben, wird sie dunkelroth und nimmt Politur von der Pistille an. Bei Destillation giebt sie Schwesel und

Zinnober, und Schweselwolfram bleibt zurück. Der Niederschlag mit dem gelben Doppelsalze gleicht dem aben genannten; des Pulver desselben lätet sich aben inch dem Trocknen nicht zusammendrücken und wird nicht gläuzend. Bei Destillation giebt er einen läng inhaltenden Strom von schweslighurem Gale.

Wolframgeschweseltes Schweselsliber ist ein dunkelbrauner Niederselflag, der Bald Ichwarz wird. Bei Destillation giebt er Schwesel und wird bleigräu, metalläsch glänzend.

Wolframgeschweselter Patinschwesel globt eine tief dunkelrothe Flüsigkeit, welche eine Zeit lang klar bliebt, aber bafd einen schwarzen Niederschlag absein

Wolframgeschweselter Goldschwesel bildet eine the unkelbranne, durchsichtige Auflölung, die, der einen Lust ausgesetzt, nach ein Paar Tagen einen durchscheinenden Niederschlung giebt, der gesammelt schwarz wird.

(Balchiule im nichtion Hoft)

à.

Ϋ́,

IL

Ueber die Festigkeit der Körper;

v o n

H. 'F.' L 1 N M.
(Beschluss.)

4:

Absolute Festigkeit nennen wir den Widerstand, welchen die Körper außern, wenn eine Kraft die Theile derlelben in gerader Linie von einander zu entfernen strebt. Da die Kennfniss dieser Festigkeit für die Ausübung von großer Wichtigkeit ist, so hat man viele Verfnohe darüber angestellt. Die Anwendung dieser Versuche gründet fich auf den Satz; dass fich die absolute Festigkeit gleichartiger Körper verhalte, wie die Fläche, in welcher der Widerstand geschieht. Aber geradezu bestätigt die Erfahrung diesen Satz nicht. Ueber dieses Verhältnis, so wie über den Znsammenhang überhaupt, hat schon Musschenbroeck in einer noch immer klässischen Abhandlung viele Versuche angestellt *). Er machte seine Versuche an Metalldrähten, da sie an Holz zu große Schwierigkeiten haben. Er zeigt, dass alle Drahte sich vor dem Zerreisen verlängern, und dals die Rechnung weit mehr mit dem Erfolgen überemstimmt, wenn man sie nach den Flä-

^{*)} Introductio ad cohaerentiam corporum firmorum in Diss. physic, et mathemat. Lugd. Bat. 1729. 4.

chen vor der Verlängerung macht, ale nich den Fischen, welche beim Zerreißen durch die Verlängerung entstanden find. Er zeigt serner, dass die Erseige weit genauer mit der Rechnung übereitsteiten bei micht zahen Metallen, Blei und Zinn, ale bei zähen Metallen, Blei und Zinn, ale bei zähen Metallen, Eisen, Silber, Gold. Endlich sindet er bei Betrachtung der Versuche, dass bei Drähten von größertem Durchmesser der Zusammenhang geringer ist, als sie die Rechnung giebt; bei Drähten von kleinerem Durchmesser hingegen größer.

Anch in Leinen größeren Werke über die Phyak hat Musschenbroeck viele Verluche über die ablolute Fostigkeit erzählt A: Be war ihm mehr darum an thun, die Grosse des Zulammenhangs der festen Körper überhaupt zu erforfohen als das oben gegebene Verhältnise zu bestätigen. Die Versucke mit Metalldrahten seigen, wie viel auf die Reinheit derfelben ankomme. Die Versuche mit Seilen lehren, dass die Seile otwas godrolit feyn mullen; damit fie die gehörige Stärke haben, aber auch, dals lie nicht zu ftark gedrelit feyn muffen, weil fie dann wiedern n schwächer werdens Du Hamel hatte felton Verfuche derüber angestellt und in seiner art de corderie erzählt. In neuern Zeiten find wiederum Verluche mit rundgewobenen Seilen gemecht worden **). Die Stärke der Holzes fand Musschenbroeck fehr verschieden, nachdem es ans der Mitte des Stammes, oder vom Um-

[&]quot;) Introduct, ad Philosoph, natural, L. B. 1762. T. I. p. 19. 21.

^{**)} Ueber die Stärke rundgewebener Seilen von M. G. Rappolt.
Tübing. 1795. -

fange genommen war. Er stellte ferner viele Versuche über die Stärke der Tücher, der Felle, des Papiers und der Knochen an:

Die Versuche, welche Graf von Sickingen über den Zusammenhang verschiedener Metalle gemacht und in seinem Werke über die Platina beschrieben hat; find mit einer größen Genauigkeit und einem besonders dazu erdachten und verfertigten Instrumente angestellt *). Er fand die Stärke der Metalle in folgender Reihe: Sehr sprödes Eisen, Melling; wenig sprödes Eisen, Kupfer, Platin, Silber, Gold. schenbroeck hatte diese Folge ganz anders gefunden. mamlich: Gold, Eisen, Melling, Silber, Kupfer, wo man sogleich sieht, dass irgendwo ein Fehler sich ein-. geschlichen hat. Sickingen hat seine Versuche nur mit Draliten von geringem Durchmeller angestellt; daher auch Karsten ihrer nicht umständlich erwähnt. In einem Versuclie fand Sickinger, dass ein längerer Plafinsaden mehr trug, als ein kurzer, welches Guyton Morveau mit Recht nur für einen Zufall halt. Aber mit Unrecht tadelt dieser, dass Sickingen nur die außersten Granzen, nicht den mittlern Zusammenhang gesucht habe, welches doch keineswegs immer der Fall ist (S. 115).

Karsten hat in einer Abhandlung **) die Versuche über die Festigkeit der Metalle, besonders des Eisens, sowohl die ältern als die neuern, sorgfältig gesammelt und gründlich beurtheilt. Die Abhandlung ist für die

^{*)} Versuch über die Platina, Manheim 1782. 8. S. 112 folg.

^{**)} S. dessen Archiv für Bergbau u. Hüttenwesen, B. 10. H. I.

Ansübung geschrieben, doch nimmt der Verf. übereit auf die Theorie Rückficht, welche nur ein Gegenständ dieser Untersuchung seyn kann. VVir werden sich niese iheoretischen Bemerkungen wieder zurückkommen.

Man kann fich jeden festen Körper in Rückstent titt die absolute Pestigkeit vorstellen, als bestände er ans Pafern, welche sollen zerrillen werden. Die Theile mögen noch fo verwirrt liegen, immer wird fich eine Reihe von Theilen der Lange nach durch den gamen Körper hin denken lassen; ällerdinge hier und de durch Zwischenraume unterbrochen. Es kommt nun zur Bestimmung der Festigkeit auf folgende drei Angaben an: 1) auf deren Zusammenhang in jeder unselnen Fafer, der größer oder geringer, elastich eder unelastisch leyn kann, 2) auf die Monge der Falern in vinem Querschnitte des Körpers, wa er reissen kunn, und 3) wenn die Trennung nicht in einem Querfchnitte zugleicht und auf ein Mal geschieht, auf die Reibung der Theile aneinander, oder vielmehr auf "den Druck, den ein Theil seizwarte auf den andern leistet. Da hier drei Factoren find, so lässt fich also ans dem Versuche nicht auf den Zusammenhang oder den ersten Factor schließen. Der Satz, dass fich die absolute Festigkeit gleichartiger Körper verhalte wie die Fläche, in welcher der Widerstand geschieht, setzt vorans, dass fich die Lage der Theile bei der Bearbeitung der Körper in Stücken mit großen und kleinen Widerstandsslächen nicht andere. Zu diesen Schwierigkeiten, die Erfolge der Versuche richtig zu befimmen, kommt noch hinzu, dass beinahe alle Körper sich vor dem Zerreisen ausdehnen. Diese Ansdehnung kann nicht allein Folge der Elasticität seyn, denn die Theile kehren nach dem Zerreißen nicht in die vorige Lage zurück, sondern sie muß dadurch entstehen, dass sich einzelne Theile von den übrigen trennen und allein hervorgezogen werden.

Karsten sagt (a. a. O. S. 14): Es scheint, dass die Größe der Ausdehnung bei stärkeren Belastungen nicht bloß mit den ziehenden Kräften in Verhältnis stelle, sondern dals sie auch von der Größe des Querschnittes abhängig wird, indem bei größeren Querschnitten verhältnissmässig schwächere Belastungen häufig schon stärkere Verlängerungen oder Ausdelinungen des Eisens hervorbringen. Er schreibt dieses den Veränderungen zu, welche das Eisen bei der Bearbeitung erleidet, und wie es scheint mit Reclit. Mit der obigen Bemerkung hängt die Erfahrung zusammen, das Stabeisen von geringerem Durchmesser verhaltnismassig eine größere Stärke zeigt (S. 44). Ausdehmung entsteht wahrscheinlich dadurch, dass einzelne Theile sich von den übrigen trennen, denn ware sie eine Folge der Elasticität, so würden sich die Theile nach aufgehobener Wirkung der Kraft wieder herstellen, welches doch nicht der Fall ist. Dünne Stangen und Drähte werden aber bei der Bearbeitung mehr zusammengepresst, als dicke, und so wird die Stärke größer, und auch das Hinderniss der Ausdehnung. Da nur einzelne Fasern reissen, so lassen sich daraus die Abweichungen in den Verhältnissen der Längenausdehnung zur Fläche des Querschnitts sowohl (S. 15. 16), als zur Festigkeit selbst (S. 17) und endlich zur ziehenden Kraft (S. 17) woll erklären.

Dass die Fasern an einigen Stellen eher reissen, oder vielmehr, dass die Theile an einigen Stellen sich eher von einander sondern, als an andern, ist zu erwarten. Wenig Körper bestehen aus aneinander hangenden Fasern, so nämlich, dass der Zusammenhang von einem Ende des Körpers bis zum andern gleichförmig bleibt. Die vegetabilischen Körper enthalten allerdings gleichförmige Fasern, auch ist der Theil, der beim Flachs und Hanf zum Halten der Lasten angewandt wird, allein daraus zusammengesetzt, und selbst im Holze trägt dieser fast nur allein, indem das eingemengte Zellgewebe in einer auf den Fasern beinalte senkrechten Richtung liegt, also zur Festigkeit nichts beitragen kann, auch die Spiralgefäse im Zustande der Verholzung so zart geworden, dass sie nur als längslaufende Lücken anzusehen sind, mithin den Zusammenhang der Fasern nicht unterbrechen. Aber untersucht man diese Fasern oder Fasergefässe mikroskopisch, so sindet man, dass sie an den Enden nicht mit einander verknüpst find, sondern nur neben einander liegen; eine Art der Verbindung, welche diesen Fasergefässen, so wie den sehr ähnlichen Bastzellen eigenthümlich ist. Ja es ist ja bekannt, dass die Seile aus losem Hanf zusammengedreht werden, so dass nur die Fasern mit ihren Enden an einander und um einander liegen. Treffen nun viele Stellen in einem Querschnitte zufällig zusammen, wo viele Fasern nur an einander liegen, so wird dort früher als an andern Stellen ein Riss geschehen. Darum ist auch einiges Drehen der Stücke nothwendig, um die schwachen Stellen durch den Druck zu befestigen, wenn gleich ein zu starkes Drehen viele Fasern zerreissen

mag und das Tränken mit Pech einen andern nicht falrigen zerbrechlichen Stoff hineinbringt.

Eben so bestehen die unorganischen fasrigen Körper meistens nicht aus aneinander hängenden Fasern, sondern aus Blättchen, welche durch ihre Schichtung Fasern darstellen. Die weichen Metalle scheinen ihr fasriges Gewebe erst durch einen Zug zu erhalten, welchem die Theile folgend sich in eine Faser reihen. Man sieht dieses deutlich am Golde, worin das Mikroskop nur dann Fasern entdeckt, wenn es gezogen wird, und diese Fasern zeigen sich auch nur an der Obersläche. Also auch hier ist die Anordnung der Theile in einer Faser nicht ununterbrochen, und wenn mehrere folcher Unterbrechungen zufällig neben einander liegen, wird dort der Körper eher reilsen, als anderwärts. Wo das Gewebe der Körper gar nicht fafrig, sondern nur als solches gedacht wird, leuchtet dieses von selbst ein,

Die Versuche, welche man über die absolute Festigkeit der Körper angestellt hat, sind also in theoretischer und praktischer Rücksicht nicht zuverlässig. Sie geben den wirklichen Zusammenhang der Theile unter Bestimmungen an, welche wir nicht auszumachen vermögen; sie hängen von Zusällen ab, welche zwar zwischen Gränzen, aber zwischen sehr weiten Gränzen eingeschlossen sind, wie Karsten in der oben erwähnten Abhandlung gezeigt hat. Es entsteht also die Frage: Auf welche VVeise prüfen wir am sichersten den Zusammenhang der Theile in den Körpern? Die Antwort ist, wie man leicht sieht: Auf die VVeise, nach welcher so wenig Theile als möglich auf einmal von, einander gesondert werden. Also, indem wir die

Harte prüfen. Wenn wir nämlich mit einer harten Spitze die Körper ritzen, suchen wir so wenig Theile' als möglich von einander zu entfernen, und wir erfahren dadurch den Zusammenhang der einzelnen Theile so nahe als möglich. Die Harte der Körper bestimmt also die Festigkeit der Körper, sosern sie Zusammenhang einzelner Theile ist. Es können aber Körper von einer geringen Harte große Lasten tragen, wenn die Zahl der Fasern in einem bestimmten Raume sehr groß ist, wie wir an Stricken und Seilen sehen. Umgekehrt tragen hartere Körper oft weniger als weichere; so reisst ein Eisendraht, der nur an einzelnen Stellen gehärtet ist, nach Reaumur's Versuchen an diesen Stellen zuerst, aber beim Härten delint sich der Stahl aus und kehrt nicht in seinen vorigen Raum zurück, wie Eisen, es enthält also der gehärtete Stahl in einem Querschnitte von gleicher Oberstäche weniger Fasern, als der ungehärtete, und es mus an der gehärteten Stelle eine Verrückung der Fasern Statt finden. Alles Uebrige gleich gesetzt, wird man nur sagen können, dass die absolute Festigkeit mit der Härte in geradem Verhältnisse stehe. Wenn auch Abweichungen von diesen Sätzen nicht selten vorkommen, so wird man doch im Allgemeinen sagen können, dass die weichen Körper eine geringere absolute Festigkeit haben, als die härteren.

5,

Respective Festigkeit nennen die Physiker den Widerstand, welchen ein Körper leistet, wenn eine Kraft unter einem rechten Winkel auf ihn wirkt, um seine Theile zu trennen. Wirkt die Kraft unter ei-

nem schiesen Winkel, so lässt sie sich in zwei andere zerlegen, wovon die eine senkrechte allein auf den Körper wirkt. Ein Körper, dessen respectiver Zu-sammenhang gering ist, heisst zerbrechlich; die Misseralogen nennen den respectiven Zusammenhang die Zerspreugbarkeit.

Die Gründe der Lehre von der respectiven Festigkeit liaben wir dem großen Galilei zu danken. ley ABCD Fig. 5. Taf. I ein fester Körper, welchen. sine Krast P von AC zu trennen strebt. Sie wird die Linie CD in C nicht trennen, sondern vielmehr, dieselbe um C zu drehen streben, welches aber eine Trennung der übrigen Theile in AC zur Folge hat, Man kann also ACD als einen Winkelhebel betrachten. Drückt man nun die Kraft des Zusammenhangs, welche den Punkt A in seiner Richtung zu erhalten Arebt, durch die Linie AB aus, so wird sich diese Kraft in irgend einem andern Punkte von AC wie E durch eine mit AB parallele Linie wie EF ausdrükken lassen nach den Gesetzen des Hebels und weil AC: EC = AB: EF. Die ganze, Krast des respectiyen Zusammenhangs in der Linie AC läst sich also durch das Dreieck ACB ausdrücken. Man sieht aber leicht, dass der absolute Zusammenhang durch das Viereck ACBD ausgedrückt wird, weil er überall in der Linie AC gleich ist, Da nun das Dreieck ACB die Hälste des Vierecks ACBD ist, so folgt, dass die respective Festigkeit die Hälste der absoluten seyn musse, Auf diese VV eise leitet Galilei die respective Festigkeit von der absoluten her.

Die Wirkungen des Zusammenhangs sind wie die Schwere einander parallel, auch setzen wir sie gleich-

formig; man kann also einen Mittelpunkt des Zusammenhangs, wie einen Schwerpunkt annehmen, in welchem man fich den ganzen absoluten Zusammenhang vereinigt denkt. Für die respective Festigkeit $= R_{-i}$ st die absolute = C, wie an einem Winkelhebel zu betrachten, dessen einer Arm von dem Umdrehungspunkte zum Mittelpunkte des Zusammenhange, der andere von demfelben Umdreliungspunkte bis zur Stelle geht, wo die brechende Kraft P wirkt. Ift der Querschnitt eine regelmässige Figur, der Mittelpunkt des Zusammenhangs in der Mitte derselben, und setzt man die Länge von dem Umdrehungspunkte bis zum Wirkungspunkte der Krast, oder den einen Hebelarm = l, die Höhe des Querschnitts = h, also den andern Hebelarm = $\frac{1}{2}h$, so folgt $R = \frac{Ch}{2l}$. Ist ferner die Breite des Querschnitts = b, so wird C = bh und $R = \frac{bh^2}{2l}$. Es verhalt fich also die respective Festigkeit zweier gleichartigen Körper, wie die Breite, wie das Quadrat der Höhe oder Dicke, und verkehrt wie die Länge.

Die Ableitung der respectiven Festigkeit von der absoluten schien darum zweiselhast, weil nicht auf die Zähigkeit der Körper Rücksicht genommen war, ohne welche sie selten angetrossen werden. Leibnitz suchte daher ein anderes Gesetz für die zähen Körper *). Er nahm an, dass die verlängerten Fasern sich in geradem Verhältnisse ihrer Verlängerung zusammenzuziehen streben, und dass also AB, EF Fig. 5. Tas. I sowohl diese Verlängerungen als die Kräste vorstellen, womit

^{*)} Act. Fruditor. a. 1684. p. 319 ..

sich die Fasern zusammenzuziehen streben. Das Verhältniss der Kräste in AC ist folglich ein zusammengesetztes, ein Mal nach den Gesetzen des Winkelhebels, dann nach dem oben angeführten Gesetze der Zähigkeit, und es verhält sich der Widerstand in A. zum Widerstande in E wie $AB^2 = EF^2$. Die Construction giebt nun statt der geraden Linie BC eine parabolische und statt des Dreiecks ACB einen parabolischen Raum ACB, welcher 3 des Vierecks ACB ist. Die respective Festigkeit ist folglich nur ein Drittel der absoluten. Aber es scheint mir hierin ein Felilschlus zu liegen. So lange nämlich die trennende Krast auf die Verlängerung der Faser wirkt, kann sie nicht andere als mittelbar durch diese Verlängerung auf den Zusammenhang in AC wirken. Sie wird pämlich durch das Bestreben der Faser, sich zusammenzuziehen, aufgehoben. Nur die Kraft, womit sich die verlängerten Fasern zusammenzuziehen und von AC zu entfernen streben, wirkt auf den Zusammenhang in AC. Nehmen wir nun für diese Kraft an, dass sich die Verlängerungen der Fasern verhalten wie die Kräfte, womit sie sich zusammenzuziehen streben, so kommen wir auf das einfache Galileische Gesetz zurück.

Der Grund, warum die respective Festigkeit der zähen Körper viel geringer ist, als die absolute, er giebt sich bald. Zuerst werden nämlich die stark ge-spannten Fasern in AB, dann die weniger gespannten in EF zerrissen, und so mindert sich die Menge der zu trennenden Theile beständig, da hingegen für die absolute Festigkeit wenigstens vorausgesetzt wird, dala die Theile zugleich reissen. Wir müssen daher, um

sing Vergleichung zwischen der absoluten und respe dinen Festigknit zu finden, auf die Zeit Rücksicht nelbe men, welche, heim Ausdehnen und Zerreilsen verflieset, En sex die Zeit für die absolute Festigkeit & in widerfield während derfelben die gange zu trennende Fliche, und die Falern verlängern fich, bie sie auf einmal reilson. Das Viereck ABCD drückt den Widerstand der absoluten Festigkeit aus, wie wir oben geschen heben, pud seizt man AC = a, AB = b, so ist derselbe = abt. Bei der respectiven Festigkeit widersteht im ersten Augenblicke des Drejeck ABC nach dem Galifeischen Satze, im folgenden Angenblicke, machdem All zerrissen ist, ein etwas kleineres u. f. f. alfo wharksupt das veränderliche Dreieck EFC, worin wir GR = x, EF = y letzen wollen. Der ganze Widenstand in der Zeit t ist also die Summe dieser Dreiecke, folglich = $\int \frac{xydt}{2}$, oder da a:b = x:y = xHier wird vorausgeletzt, dals die ganze Zeit, des Zerreissens bei der absoluten und respectiven Fe-Bigkeit dieselbe sey, welches, genau genommen, nicht zichtig ist, aber t ist überhaupt nur klein, so dale der Unterschied nur unbedeutend seyn kann, mus noch eine Vergleichung zwischen z und t gesunden werden. Die einsachste Voraussetzung ist, dass Seh t wie & verhalte, folglich der Widerstand abnehme, je mehr Fasern zerrissen werden. Wir könmen also, da es hier nur auf Verhältnisse ankommt. Sett & letzen. Dieles giebt für die respective Fe-Higheit den Widerstand integrirt = $\frac{bx^2}{6a}$, weil dieser Widerstand = o für z = o, folglich Const = o. Die

Summe nähert fich unaufhörlich dem Zustande, wo a = a, und wird $= \frac{ba^2}{6}$. Für die absolute Festigkeit erhalten wir eben so ba^2 , weil t sich verhält wie a, folglich ist die respective Festigkeit bei zähen Körpern, deren Fasern sich vor dem Zerreissen verlängern, wenn diese Fasern gleichsörmig nacht einander abreissen, $\frac{1}{6}$ der absoluten.

Alle diese Theorien leiden aber Einschränkungen. Znerst wird der Widerstand der respectiven Festigkeit vergrößert, oder die Wirkung der zerbrechenden Kraft vermindert, dadurch, dass beim Zerreissen die Kraft P mit dem Hebelarme CD nicht immer einen rechten Vyinkel macht. Ferner bleibt der Umdrehungspunkt des Hebels, wie schon Bernoulli erinnert hat, nicht immer in C, sondern fällt in einen andern Punkt zwischen C und A; weil beim Zerbrechen der zähen Körper die untern Theile bei C zulammengedrückt werden. Dann wird auch nicht die ganze Flaelie abgerissen, und wenn das Stück von AC über dem Umdrehungspunkte, oder der Hebelarm, e heist, so wird in dem Ausdrucke für die respective Festigkeit nun - statt a gesetzt werden müssen. Du Hanrel *y hat hierauf den Vorschlag gegründet, einen Keil so weit einzuschlagen, als die Fasern verdichtet werden, um den Hebelarm zu verlängern. Bei sehr zähen Körpern kann auch AB größer werden als AC, so dass die Fasern in einen Bogen gegen D herabgehen.

Nur Musschenbroeck hat, so viel ich weiß, das

^{*)} Mémoir. d. l'Acad. d. scienc. 1749, p. 455.

Verhältnise der respectiven Festigkeit zur absoluten durch Versuche in der oben angeführten Abhandlung geprüft. Nichtzähe Körper, wie Glas, verhielten fich, nach Galilei's Gesetz, zahe, z. B. Holz, wichen sehr . davon ab und gaben sehr verschiedene Resultate. Meisiens war die respective Festigkeit viel geringer, als sie nach der Leibnitzischen Berechnung seyn sollte, und sank bis auf is der absoluten; welches zeigt, dass die obige Berechnung der Natur viel näher kommt. Indessen wird woll niemand die respective Festigkeit von der absoluten ableiten wollen, da die Versuche über die letztere viel schwieriger find. Eben so wenig wird es darauf ankommen, die absolute Festigkeit aus der respectiven abzuleiten, da mit der Bestimmung der erstern, wie wir oben gesehen haben, nicht viel , bestimmt ist.

VVichtiger ist es für die Ausübung von dem Zerbrechen eines Körpers auf das Zerbrechen eines andern gleichartigen, nur von andern Dimensionen, schließen zu können. Musschenbroeck's Versuche stimmten mit der Rechnung sehr überein, wenn die Körper nicht zähe waren, wie z. B. Glas; Holz wich schon mehr ab. Nach Büssen's Untersuchungen über die Festigkeit des Holzes *) sind die oben gegebenen Verhältnisse für die Höhen bei kurzen Balken nicht zutressend, sondern der VViderstand derselben ist stärker, als er der Rechnung nach seyn sollte. Umgekehrt weicht die Regel für die Breite und Dicke bei langen Balken mehr von der Erfahrung ab, als bei kurzen. Doch meint Busson, dass sich die Regel mit den ge-

^{*)} Mémoir. de l'Acad, d. scienc. p. 1740. 1741.

hörigen Modificationen wohl brauchen lasse. Der Bau des Holzes hat das Eigenthümliche, dass hier und da Schichten von Zellgewebe das Holz durchsetzen, welche auf die absolute Festigkeit nur einen geringen, auf die respective hingegen einen größern Einslus haben könnten. Metalle werden auch hier wohl verhältnissmäßig in dünnern Stangen mehr Widerstand leisten, wie es in dem Versuche über die absolute Festigkeit der Fall war.

Die Harte, das Maass der Festigkeit, kommt mit der Zersprengbarkeit gar nicht überein, eben so wie wir dieses bei der absoluten Festigkeit sahen. Der Diamant, der härteste Stein, ist nicht schwer zu zersprengen, der brasilianische Topas, ebenfalls ein sehr harter Stein, ist sehr leicht zu zersprengen, und der Meerschaum, der sich leicht mit einem Messer ritzen und schaben läst, ist sehr schwer zu zersprengen. Aber der letzte besteht aus vielen nach allen Richtungen gekehrten Theilchen, die ersten Körper haben regelmäsig geordnete, nach einer oder der andern Richtung liegende Theilchen, welche sehr hart seyn können, ohne dem Ganzen eine bedeutende Festigkeit zu geben.

Einige Naturforscher nennen relative Festigkeit den Widerstand, welchen ein Körper leistet, wenn zwei Kräfte seine Theile in einer geraden Linie gegen einander zu bewegen streben. Drei Veränderungen können hierbei Statt sinden. Entweder die Theile lassen sich zusammendrücken, ohne ihre Lage dabei zu verändern, das heist, ohne ihre Berührungspunkte zu vertauschen, oder sie ändern ihre Lage dabei, oder sie entsernen sich von einander. Im ersten Falle nen-

field wir die Absper blok einstellen im Eweiten inter Lahmeidig, im duitten iprede oder ibrüglig. Spröde lieilst eigentlich, wenn der Rils lich weiter verbreitet, als die treinende Gewalt eindrang.

Rinheit, Falern vorhellen, welche durch den ganzen Körper gelien; wie sie sich immer denken lassen, wenn undli der Körper möllt fährig ift. - Die effe Wirkwag .: zuf. den: Körper ift das Zufemmendrücken, und es fängt, auch nach Pictet's Versuchen mit Stabeisen (f. oben) logleich an. Hierbei werden die Dieile leitwarte arweitert und drücker auf die anliegenden Falern, üben ello einen Seitenernek aus. Dieles wird noch mehr . der Fall seyn, wenn die Faser nicht ununterbrochen fortgelit, allo wie eine krumme Paler zu betrachten ift. Der erfie Erlolg eines relativen Druckes, wie wir ihn _ mennen mögen, ist also eine Zusamntendräckung der Theile, die zweite eine Biegung der Falern. VVA den ersten Ersolg betrifft, so ist der Sprachgebrench . Ichwankend wir nennen fehr elastisch einen Körper der sich leieht zusammendrücken läset, und eben so ginen Körper, der große Wirkungen darch die Elafti-'bildt hervorenbringen vermag, ungeachtet ein folcher gerade dem Zulammendrücken einen großen Wider-Rand entgegensetzen muls. Ich wurde die Körper, welche fich leicht zusammendrücken lassen, sehr ele-Risch und umgekehrt wenig elakitch nennen, diejenigeng welche einen starken Widerstand, entgegensezzen, stark und umgekehrt schwach elastisch. aber fein elastischer körper kann inicht brüchig leyn, weil die Theile beim Druck ihre Gestalt andern , aber nicht ihren Zusammenhaug. Was den zweiten Erfolg betrifft, to kommt alles auf das zurück, was oben von der Bieglamkeit ist gesagt worden. Es wird daraus erhellen, warum die harten Körper zugleich spröde oder brüchig find, die weichen geschmeidig. Doch wird es immer sehwierig bleiben, die Erfolge hier genau zu bestimmen, weil Harte oder Zn-Sammenhang, Bieglamkeit und Elasticität hier zusammenwirken, um die Sache wenigstens für die Berechmutig fehr verwickelt zu machen, wenn sie auch in - Bückficht auf die Theorie klar seyn solke.

III.

Ueber die durch den Barometerstand zu bemerkenden und täglich in regelmäseigen Perioden geschehenden Veränderungen der Braatmosphäre;

G. G, Hällström.

V. Simonoff's Barometerbeobachtungen, zu Otaheiti unter 17° 29! füdl. Breite und 151° 50' westl. Lange von Paris, sieben Tage hindurch angestellt, gesben folgendes Resultati

 $B0 = 764^{mm},556 + 0,33764 \sin(\epsilon.15^{\circ} + 141^{\circ}21') + 0.83155(\epsilon.30^{\circ} + 169^{\circ}25')$

							li
Zeit	Baromet beob- achtet	erstand bêfêth- net	Unter- fc ied	Zeit	Baromet beob- achtet	berech-	Unter-
#/#:	Millimèter		tom		1 Limeter		क्ता क्र
Mittag II III IV V VII VIII IX X	761.742 4.234 3.777 3.752 3.752 4.082 4.183 4.488 4.736 4.996 4.945 4,666	4,415 8,973 3,701 3,649 3,815 4,139 4,523 4,853 5,036	+0,181 +0,198 -0,051 -0,103 -0,267 -0,044 +0,035 +0,137	IIX VIX VIX IIVX IIVX XIX XX XX IIXX II	764,615 4,336 4,082 3,650 3,878 4,056 4,564 4,996 5,681 5,909 5,732 5,732	4,144 3,873 3,776 3,894 4,215 4,667 5,141 5,521 5,709 5,654	- 0,192 - 0,209 + 0,126 - 0,016 - 0,159 - 0,103 - 0,145

Diese Bestimmungen sieht man in Fig. 5. Tas. Il graphisch dargestellt. Die Gleichung:

0==0,33762 668 (f. 15°+141° 81') + 1,668 to cos (f. 30°+169° 25')

Annul, d: PhyRh. B, 84, 61, 9, J. 1826, 81, 132

bestimmt die Zeit für den höchsten und niedrigsten Barometerstand folgendermassen:

```
Minim. bei t = 14.961 = 2.57'.7 Vormitt n. B(t) = 763^{mm}.776 Maxim. -t = 21,222 = 9.13'.3 - - = 765.719 Minim. -t = 3.723 = 3.43'.4 Nachmitt. = 763.640 Maxim. -t = 9.548 = 9.32'.9 - - = 765.056
```

Nach einer Angabe im Edinb. Journ. of Science by Dr. Brewster No. II. Octob. 1824. p. 374 hat Simonoff aus 4316 Beobechtungen im stillen Meere und auf Otaheiti, den Schluss gezogen, dass der niedrigste Barometerstand daselbst bei 3t 18' Vormittags und 3t 24' Nachmittags eintrete, so wie der höchste Stand bei 9t 24' Vormittags und 9t 30' Nachmittags.

VI. Balfour's Barometerbeobachtungen in Calcutta unter 22° 35' nördl. Breite und 86° 9' östl. Länge von Paris sind das Resultat von 30 Tagen. Darin sind einige sehlende Angaben durch Interpolation ausgefüllt und von den zu den Stunden O und XII beobachteten Ständen das Mittel genommen, weil sie einzeln sich nicht zur Continuität mit den übrigen fügen, wohl aber gemeinschaftlich in den Zusammenhang passen.

 $B(0) = 758^{\text{min}},876 + 0.55078 \sin(t.15^{\circ} + 144^{\circ} 24') + 0.76893 \cos(t.30^{\circ} + 147^{\circ} 7')$

-				36.	A- Ph		
Zeit		terftand beroßb- net	Unter- febied	Zeit		terfland berech- net	Unter- ichied
415	Millimeter		_ in iti	A STORY AND ADDRESS OF A	Millimeter		mm
Mittag	759,610	759,614	+0,004	XII	758,797	758-973	+0,176
	9,229	9,108	-0,121	XIII	8,620	8,721	+0,101
11	8,391	8,579	+0,188	XIV	8.509	8.472	- 0,097
111	8,112	8,140	+ 0,028	XV	8,492	8,320	-0,172
TV.	7,908	7.880	- 0,028 j	XVI	8,467	8,335	- 0,132
V.	7.934	7,842	-0,092	XVII	8,442	8,541	0,099
VI	8,010	8,010	, o	XVIII	8,696	8,845	十0,149
VII ,	8,086	8,301	-0,215	XIX	9,153	9:353	+0,200
VIII	8,543	8.678	十0.135	XX	9,890	9.774	-0,116
IX X	9,229	8,978	0,251	(, IXX	- "	760,065	-0,053
	9.331	9,142	- 01187	XXII	0,174	0,145	
XI.	9,102	9,135	+0,0331	XXIII]	0,093	759,986	- 0,107

wonach die Fig. 6. Taf. II errichtet ist. Die Gleichung:

o ≈ 0.55078 cos (t. 15° + 144° 24′) + 1.53786 cos (t. 30° + 147° 7′)

bestimmt die Zeiten des höchsten und niedrigsten Baremeterstandes folgendesmaßen:

Minim. bel
$$t = 15,424 = 3^{\circ}.25^{\circ}.4$$
 Vormitt $4^{\circ}.36^{\circ} = 758^{\circ}.301$

Maxim. $- t = 21,839 = 9.50.3 - - = 760,149$

Minim. $- t = 4,669 = 4.40.1$ Nachmitt. $= 757,834$

Maxim. $- t = 10,452 = 10.27,1 - - = 759,160$

VII. Chiminello's Barometerbeobachtungen zu Padua unter 45° 24' nördlicher Breite aus 9° 32' östl. Länge von Paris, 20 Tage hindurch aufgezeichnet, geben:

$$B(t) = 758^{\text{min}},680 + 0.13446 \sin(t \cdot 15^{\circ} + 167^{\circ} 11^{\circ}) + 0.26735 \sin(t \cdot 30^{\circ} + 136^{\circ} 3^{\circ})$$

*) Für IX und X Uhr Vormittags am 14. April 1794 ist angegeben, dass der Barometerstand 29,30 engl. Zoil gewesen sey; der Zusammenhang mit den vorhergebenden und nachtolgenden Ständen zeigt aber, dass er 30,00 engl. Zoil gewesen seyn muss. Der Irethum's welcher hier berichtigt werden ist, führt daher, dass durch einen Druchschlieb 30. statt 30. steht.

-	The state of the s	J	10 P. F. L. L. L.	the Block	-	
Zelt	Barometerii beob- ber achtet n	I Imtar-	'Zelt	Barome , beeb- achtet	bereth-	Unter- fchied
	Millimete	T nem		Millimeter		- Maria
IIIIV VIIIVIX XX	8,730 8,539 8,397 8,313 8,299 8,341 8,481 8,665 8,806 8	1,805 + 0,019 1,730 + 0,003 1,346 + 0,019 1,322 + 0,009 1,304 + 0,005 1,303 + 0,022 1,481 0 1,625 - 0,048 1,758 0 1,848 0 1,874 - 0,002	VIX VX VXI VIIVX XX XX XX IXX IXX	758.834 8,721 8,608 8,566 8,566 8,707 8,834 8,975 9,073 8,988	8,045 8,519 8,519 8,542 8,625 8,749 8,886 9,031	- 01018 - 01004 + 01038

Die berechneten VVerthe find in Fig. 7. Taf. II graphisch dargestellt. Die Zeiten des höchsten und niedrigsten Barometerstandes bestimmt die Gleichung:

9 = 0.13446 cos (t. 13° + 167° 11') + 0.53470 cos (t. 30° + 136° 3') folgendermaßen:

Minim. bel
$$t = 16,152 = 4^{\circ}$$
. 9',1 Vormfit. u. $B(t) = 758 m_{\circ} 518$
Maxim. - $t = 22,102 = 10.6'$, $t - * = 759,031$
Minim. - $t = 4,720 = 4.43'$,2 Nachmitt. = 758,301
Maxim. - $t = 10,887 = 10.53'$,2 - - = 758,875

VIII. v. Yelin's Barometerbeobachtungen ift München, unter 48° 8' nördl. Breite und 9° 16' öffl. Länge von Paris, 222 Tage hindurch angestellt "), geben:

$$B^{(i)} = 718^{-10},421 + 0,11672 \sin(t \cdot 15^{\circ} + 298^{\circ}) + 0,29222 \sin(t \cdot 30^{\circ} + 137^{\circ} 18)$$

") v. Yelin felbit ist der Meinung, dass die Beebachtungen im August 1819, als ganz znomale, von der Rechnung zusgeschleften werden können und mitsten. Weil aber diese Anomalies ant durch mehrere Drucksehler entstanden sind, und ich diese berichtigt, wie auch durch Interpolation die Lücken in den

Zeit	reob- schtet	berech- net	Unter-	Zeit	beob- achtet	berech;	Unter- fchled
	Millin	neter	क्राक्त	, ,	Mille	meter	300
Mittag	218.488	718,506	+0,018	-804	718.680	718.713	+0.033
'I,	330	391	+0,06 E	IIIX :	550	561	+coll
11	195	263		XIV	400	386	-0,014
1/3	105	162	A-0,057	XV	280	##T	₩O,049
IV	127	129	+0,002	XVI	150	137	-0,043
V.	218	158		XAII	120		410,014
VI	368	267	-0,101	XAIII	127		+0,031
VΩ	443	426	-0,017	XIX	172		+0,095
Ɣu	Ş11	596	+0,085	XX	285		+0,113
1X	714	737	+0,023	XXI	578		-0,064
- Â(827	805	140,0	XXIII	714		4+0;141
	804	801	0 1	weini	646	577	— o,069

Die berechneten Werthe geben die graphische Darstellung, welche Fig. 8. Tas. II zeigt, und die Gleichung;

. c = 0.11672 ces (c. 15°+298°) +0.58144 ces (c. 30°+137° 12') bestimmen die Zeiten für den niedrigsten und höchsten Barometerstand solgendermaßen:

```
Minim, bel t = 16.305 = 44.48',3 Vormitt. u. B(t) = 718444,104

Maxim. - t = 22,459 = 10.27',5 \cdot - = 718,587

Minim. - t = 4.043 = 4.2',6 Nachmitt, = 718,128

Maxim. - t = 10,400 = 10.24',0 \cdot + = 718,820
```

Die bisher hier angeführten Bestimmungen find nach Ordnung der wachlenden Breiten zusammengestellt. Aus diesem Grunde ist es hier am Ort, die Re-

Beobachtungen ausgefüllt habe, fo find auch die Beobachtungen des genannten Monats als ganz tauglich angewandt worden (vergl. v. Yelin's zuvor citizte Schrift S. 60 Anmerk.). Dabei muß zur Erläuterung gefagt werden, daß für die Nachtfunden die Beobachtungen fehlen, und diese Lücke von mir durch Interpolation ausgestillt worden ist. Diese Werthe weichen weniget von den berechneten ab, als ein Theil der beobachteten.

sultate ansugeben, welche die zu Paris um g und 12 Uhr Vormittage und um 5 und 9 Uhr Nachmittags (f. Annales de Climie et de Physique par Gay-Lussao et Arago), so wie die zu Halle täglich um 8. and 12 Uhr Vormittage and um 2, um 6 und um 10 Uhr Nachmittags (f. Poggendorff's Annalen der Phyfik und Chemie) angestellten Barometerbeobachtungen liefern. Aber leider sind au beiden Orten so wenige Beobachtungszeiten gebraucht und sie so gewählt, dass ich diese, obgleich mit Mühe gesammelten Beobachtungen, zu obigem Zwecke nicht anders anwenden kann, als nach einer bedeutenden Interpolation, wobei es daranf ankommt, wie diese am schicklichsten zu finden ist. Indess verdient das auf diese Art entstehende Resultat doch anfgesucht zu werden, wenn gleich man leicht einsielt, dass die Wahrscheinlichkeit, sich durch dasselbe der Wahrheit genähert zu haben, geringer seyn muss, als wenn man mehrere directe Beobachtungen hätte gebrauchen konnen. Aus diesem Gesichtspunkte hat man die beiden folgenden Bestimmungen zu betrachten.

IX. Die Barometerbeobachtungen in *Paris*, unter 48° 50′ nördl. Breite, täglich zu den eben genannten Stunden aufgezeichnet, acht Jahre (1816 — 1824)*) hindurch angestellt, geben approximativ:

$$B^{(i)} = 755^{\text{mm}}, 376 + 0.1631 \sin(t.15^{\circ} + 166^{\circ} 10') + 0.2984 \sin(t.30^{\circ} + 148^{\circ} 32')$$

P) Es fehlen mir noch die Beobachtungen vom Julius bis December 1823, aber die vom Januar bis August 1824 besitze ich wieder, Von den Augaben für Jan. bis Jun. 1823 und die für Jan. bis Aug. 1824 habe ich das Mittel besonders berechnet und dassel-

Zeit	11 "	terstand berech- net	Unter- fchied	Zeit	Barome beob- a btet	terstand berecb- net	Unter- fchied
	Milli	meter "	mm	•	Milli	metér 🗒	ברו כתו
Mittag	755,550	753,571	+0,021	XII	755,507:	755.493	-0.014
Į,		5,37,2		XIII		5.387	
717		5,188	0	XIV		5,279	
III IV	5.045	5,037	-0,008	XV	5,204:	5,200	+0000
v		4,960 4,971		XVII		5,195 5,257	•
νī	5,069:	5,062	0,007	XVIII	5,365:		+0,014
VII	3,00 %	5,205	0,007	XIX	. 5,5-5	5.532	1, 0,00
Nin		5,362		XX	•	5.675	
IX	5,474	5,491	十0,017		5.793	5,770	-0.023
X		5,561		XXIL	e	5.787	:
jŸ \	1	5.559			1	5,717	

Die berechneten Werthe find in Fig. 9. Taf. II graphisch dargestellt und geben zur Bestimmung der Zeit des Eintritts der Maxima und Minima folgende Gleichung:

 $0 = 0.1631 \cos(t.15^{\circ} + 166^{\circ} 10') + 0.5968 \cos(t.30^{\circ} + 148^{\circ} 32')$ mit welcher man findet:

```
Minim. bej t = 15,640 = 3.38',9 Vormitt. u. B(t) = 755mm, 191 Maxim. -t = 21,735 = 9.44,1 - - - = 755,791 Minim. -t = 4,380 = 4.22,8 Nachmitt. - = 754,954 Maxim. -t = 10,468 = 10.28,1 - - - = 755,570
```

Man sieht, dass diese Berechnung über das Verlieden des Barometers in Paris sich auf 8 VVerthe gründet, von denen nur vier das Resultat directer Berechnungen sind, die übrigen vier aber durch eine ungefähre Interpolation gefunden sind. Da die letzgenannten weniger abweichen von denen, welche die

be in Verbindung mit den jährlichen Mitteln von 1816 — 1824 gebraucht. Die mit einem Kolon (:) bezeichneten Werthe sind durch praeliminaire Interpolation gesänden und wurden bei der Rechnung zur Bestimmung der Coëssicienten gebraucht.

Rormel giebt, ale eine von den durell Bechachtung gefundenen Bestimmungen, und der Unterschied im Allgemeinen fowohl in Plus als in Minus höchstens pair & Millimeter beträgt; fo hat man Grund, die hier für das Barometer'- Verhalten in Paris gefundene Bleichung als gentigend zu betrachten. De indefe die directen Beobachtungen fich nicht auf die Nacht er-Brecken, und folglich das Maximum und Minimum in derfelben größstentheils auf den supponirten Werthen berulit, so ist möglicher weise das Verhältniss in der Nacht doch atwas anders, als es durch diele Gleichting hellimut wird; delhelb kann mun with wahin, su wänschen, dele die Boobschtungeseiten in Zukunft. Vermehrt worden , tim to die Zweifel zu heben, mit denen noch das für dielen Ort gefundene Reinligt behaftet bleibt. Und de man dielen VV unleh keum auf die Beobachtung um 3 Uhr Morgene ausdehnen kann, fa mule men statt dellen wünschen, dass man in Zukunft den Berometerstand um 6 Uhr Morgens und Abende und um 12 Uhr Mitternachte aufzeichne; diese Beobschtungen werden meist hinlänglich seyn, um die Luftoscillationen in Paris genau kennen zu lehren.

**X, VV inckler's Berometerbeobachtungen in Halley unter 51° 29' nordl, Breite, täglich um 8 Uhr Morgene, um 12 Mittage und um 2, um 6 und um 10 Uhr Abende, 44 Monate hindurch vom J. 1820 bis 1823 *1 angestellt, geben felgende Gleichung:

^{*)} Es fieblen mir die Angaben für Mai 1822 und Junius bis Aug. 1828.

welche die Barometerhöhe für die einzelnen Stunden folgendermaßen bestimmt:

Zeit	Barome beob- achtet	•	Unter- ichied	Zeit	Barome beob- achtet	terstand berech- net	Unter- fchied	
	Millin	neter .	.mm		Millimeter		map	
Miltag	754,280	754,284	十0,004	XII	754.550	754,557	1+0,007	
1		4.111		XIII		4,376		
II	3,932	3,916	-0,016	XIV	<u>.</u>	4,181		
III.	3,794	3,773	-0,021	XV	3,987	3,996	+0,∞09.	
IV		3,701		XVI	Ì	3,876	1	
V		3.738	•	XVII		3,849	-	
VI	3,846		十0,029	XVIII	3,933:		-0,017	
VII		4,083		XIX	,	4,052		
VIII	1	4,314	' 1	XX	4,299	4,213	-0.086	
IX	4,537:	1 .	1. 3	XXI	4,338			
X	4,626		+0,008	XXII	•	4,418		
XI.	i	4,649		IIIXXIII	1	4,396	1	

In Fig. 10. Taf. II find die berechneten Werthe graphisch dargestellt; die Zeiten für den Eintritt der größten und kleinsten Barometerhöhen bestimmt folgende Gleichung:

 $0 = 0.1384 \cos(t.15^{\circ} + 261^{\circ} 24') + 0.7586 \cos(t.30^{\circ} + 136^{\circ} 9')$ welche giebt:

Minim. bei
$$t = 16.774 = 41.46',4$$
 Vormitt. u. $B(t) = 753^{mm},847$ Maxim. $-t = 22,267 = 10.16,0 - - = 754,419$ Minim. $-t = 4.179 = 4.10,7$ Nachmitt. $= 753,702$ Maxim. $-t = 10,633 = 10.38,0 - = 754,657$

VVeil die Coëfficienten in der hier gebrauchten Function durch die Methode der kleinsten Quadrate nicht anders bestimmt werden können, als mit Hülse von aequidistanten VVerthen, so ist klar, dass die Halleschen Beobachtungen sich nicht geradezu zu dies sem Behuse eignen. Ich bin deshalb veranlaset worz den, die gegebenen Beobachtungsgrößen zuerst grazphisch zu construiren, um durch eine solche Interpo-

lation die nöthigen Werthe zu finden, nämlich die für 3, 9, 15, 18 und 21 Uhr; mit diesen und den für o and 6 Uhr direct gegebenen Werthen wurde eine Gleichung berechnet, welche hernach die Fehler der interpolirten Werthe bestimmte. Die letzteren Werthe wurden wieder durch ihre Fehcorrigirt und mit den verbesserten VVerthen, die in obiger Tafel mit (;) bezeichnet find, eine neue Berechnung angestellt, da dann die Gleichung entstand, die hier vorhin angeführt wurde, Die Abweichung der berechneten Wertlie von jenen, welche mehr oder weniger direct zur Bestimmung der Coëssicienten beigetragen haben, ist hier zur Genüge klein, mit Ausnahme bei der Stunde 20 oder 8 Uhr Vormittags, we der Unterschied sast bis zu To Millimeter geht. Ob ein so großer Fehler in dem Resultate der Beobachtung für die genannte Stunde liegt, oder ob es den Coëfficienten der Gleichung zugeschrieben werden muse, kann ich gegenwärtig nicht angeber, Die von mir gemachten Verfuche, diese Coöfficienten anders zu bestimmen, haben wohl gleichmäseiger vertheilte Unterschiede zwischen den gegebenen und berechneten Werthen geliefert, aber auch zugleich folclie, dass die Summe der Quadrate der Feliler größer wurde, als sie die hier angeführte Gleichung giebt, weshalb auch die letztere die größere Wahrscheinlichkeit für lich hat. Wie es hiermit auch seyn mag, so bleibt doch zu wünschen, dass künstig in Halle zweckmässigere Zeiten zu den Beobachtungen gewählt werden mögen.

Wenn man auch gern zugiebt, das das in Frage Schende Luftoscillations-Phanomen interessanter wird,

je näher man dem Aequator kommt, weil es dann lich deutlicher zeigt, so ist es doch für die VVissenschaft eben so wichtig, auszumachen, welche Beschaffenheit es unter höheren Breiten bestitt; auch dürste jeder Beitrag zur näheren Kenntniss dieses Phanomens um so mehr Aufmerksamkeit verdienen, je größere Anstrengungen dazu erforderlich und je entscheidender und ficherer die Resultate find. Um zu diesem Zweck in meinem abgelegenen Wohnorte mitzuwirken, habe ich seit dem 1. Mai 1821, täglich zu jeder Stunde von 7 Uhr Morgens bis 11 Uhr Abends den Stand des Barometers und eines daneben hängenden Thermometers beobachtet und aufgezeichnet *), und bin darin bis zu gegenwärtiger Zeit, mit Ausschluß einiger wenigen Tage, fortgefahren. Und da ich solchergestalt schon jetzt (am 31. Dec. 1825) für 43 Jahre, oder genauer für 1663 Tage, fortlaufende Beobachtungen be-

^{*)} Ich wurde im Junius des vorhergehenden Jahres durch Hrn. OberFinanzRath und Ritter v. Yelin in München zur Anstellung dieser Beobachtungen aufgesordert und nahm damals die von demselben angegebenen Beobachtungen zum Muster. In Uebereinstimmung mit diesen zeichnete ich vom 1. Jul. 1820 neben den Barometerstand nur für jeden Tag die mittlere Wärme des Gemackes auf, in welchem das Barometer hing. ich aber einige Monate später nachdachte, in wie weit man diese Beobachtungen gebrauchen könnte, fand ich, dass sie, ohne die Temperatur des Zimmers für jede Stunde zu kennen, durchaus unzulänglich seyn würden, im Fall die Warmewirkungen die Aenderungen überstiegen, welche ich ausmitteln wollte. Ich hielt es deshalb für nöthig, das bisher Gesammelte zu verwerfen, und verlor solchergestalt die stündlichen Beobachtungen von 10 Monaten, die ich bier nicht mit aufnehmen konnte.

fitze, die also 28271 Barometer- und eben so viele Thermometerstände enthalten; so habe ich geglaubt, versuchen zu müssen, aus dieser Menge von Zissern (die sich etwa auf 170000 beläust) ein brauchbares Refultat abzuleiten.

Sich mit einer großen Sammlung von Zissern zu befassen, hat nur für wenige Leser Interesse. Aus diesem Grunde würde es am zweckmäseigsten seyn, hier nur ganz kurz das aus ihnen abgeleitete Endrelultat anzugeben. Da aber nur wenige Schriftsteller auf ein so allgemeines Vertrauen Anspruch machen können, dass man ihre Angaben ohne weiteres annehmen darf, so habe ich es hinsichtlich des von mir behandelten Gegenstandes für nöthig gehalten, das ganze Detail zu dem Resultate ausführlich anzugeben, damit ein jeder zu prüsen vermag, welches Vertrauen es verdient, und, möglicherweise in Zukunft eine Verbesserung daran anbringen Wenn auch die Originalbeobachtungen *) in Ausführlichkeit hier keinen Platz finden, und selbst nicht einmal die Summen für die Monate aufgenommen werden konnten, bei welchen letzteren man liätte doch schon annehmen müssen, dass die Reduction von der mittleren stündlichen Wärme eines jeden Monats auf 20° C, **) geschelien sey; so wird doch das übrige,

^{*)} Sie werden, den Physikern künftiger Zeiten zu Nutzen, auf der Universitäts - Bibliothek zu Abo ausbewahrt werden.

^{**)} Diese Wärme habe ich lieber als eine andere aus dem Grunde gewählt, weil sie hier im Norden die gewöhnlichste in
den Wohnzimmern ist und genau oder nahe bei dieser Temperauer beobachtet wurde.

hier angeführte, Detail zur Beurtheilung hinreichend seyn.

VVas die genannte Reduction auf + 20° C. betrifft, so habe ich für die Ausdehnung des Quecksilbers den von Dulong und Petit gegebenen Coëfficienten 5550 gebraucht, so dass, wenn B die bei der Temperatur 20 + g beobachtete Barometerhöhe bezeichnet, und die Skale auf Holz befestigt ist, die auf 20° C. reducirte Barometerhöhe seyn wird:

$$= B \cdot \frac{5550}{5550 + g} = B \left(1 - \frac{g}{5550}\right) = B - 0,00018 Bg.$$

Weil nun mein Barometer in schwedische Decimalzolle eingetheilt ist, die mittlere Barometerhöhe 25,6 Dec.Zoll beträgt, und die Abweichungen von die fer nach jeder Seite selten einen Zoll übersteigen, so kann die auf + 20° C. reducirte Barometerhöhe angenommen werden = B = 0.00018.25, 6.g = B = 0.0046.g. Der Fehler dieses Werthes, wenn g bei diesen Beobachtungen wie gewöhnlich unter 4° ist, steigt nicht bis auf o,oor Dec.Zoll, das VVenigste, was noch an diesem Barometer beobachtet werden kann. Zum leichteren Gebrauch habe ich danach eine kleine Correctionstafel entworfen, welche anch zum Nutzen der jenigen, die ein dem meinigen gleiches Instrument beobachten, hier angeführt werden mag. Wenn namlich c die Correctionsgröße in Schwedischen Decimalzollen ist, welche zu der, in demselben Masse angegebenen, Barometerliöhe hinzugefügt werden muse' um diele von 20 + g Wärme auf 20° C. zu reducirent so wird die Tasel mit dem Argament g solgende:

<u>+</u> g	干。	± 8	Ŧ c	+8	干•
1° 2 3,4 56 7 8 9 0	0,0046 0,0092 0,0138 0,0184 0,0230 0,0276 0,0322 0,0368 0,0414 0,0460	0°,1 3 4 5 6 7 8 9	0,0005 09 14 18 23 28 32 37 41 46	0°,01 3 4 5 6 7 8 9	0,0000 1 1 1 2 3 3 4 4 4

und da c eine Größe ist von nur einer Dimension, proportional mit g, so ist durchaus einerlei, ob ent-weder damit jede besondere Beobachtung oder die Mittelzahl aus ihnen allen corrigirt wird. Der größeren Bequemlichkeit wegen habe ich den letzteren VVeg gewählt.

Ein Einwurf gegen diese Beobachtungen und ihre Anwendbarkeit, der sich leicht von selbst einstellt und deshalb erwähnt zu werden verdient, beruht darauf, dass die Beobachtungen schwerlich von Lücken haben frei gelialten werden können und diese Lükken, wo sie sich finden, die Brauchbarkeit der wirklich vorhandenen Beobachtungen vermindern mül-Es ist von selbst klar, dass eine Person nicht täglich zu allen Stunden 43 Jahre hindurch ununterbrochen bei ihrem Barometer stehen könne. Lücken inusten also entstellen, und wo sie find, haben sie einen Einfluss auf die gesuchten Mittelhöhen. Aber man muss bemerken, dass sie durch eine solche graphilche Interpolation ausgefüllt worden find, dass ich selten über die bei directer Beobachtung vorkommenden kleinsten Größen ungewils bin. Ich bestirchte deshalb von diesen interpolirten Werthen keine nachtheilige Wirkung und sie sind auch in den Originalbeobachtungen besonders bezeichnet, damit man sie, wenn
es erforderlich ist, näher controliren kann. Eben se
zeigt die weiterlin angesührte Rechnung, dass das Resultat für die Stunden, wo die Interpolationen am
häusigsten vorkommen, nämlich um 12 Uhr Mittags,
um 6 und um 7 Uhr Abends, fast am wenigsten von
der allgemeinen Regel abweicht, während die Abweichungen bei 1 Uhr Nachmittags, wo die directen Beobachtungen sehr selten gesehlt haben, am größten sind.

Das Instrument, mit dem diese Beobachtungen gemacht worden, ist ein von Hasselström in Stockholm vor ungefähr 40 Jahren verfertigtes Gefälsbaromefer, dessen Nonius To Linie zeigt, an dem aber ein geübtes Auge noch Too Linie schätzen kann. Die Correction, welche die Angaben dieses Instrumentes wegen der Capillarität in der Röhre und dem Gefälse nöthig haben, so wie wegen möglicher Neigung des Spiegels, der zur richtigen Stellung des Auges hinter dem Nonius angebracht ist, habe ich mit Hülfe eines von Rospini in Petersburg versertigten Heberbarometers sehr umständlich auszumitteln gesucht. Am letzteren war wiederum sowohl der Nullpunkt als die Theilung genau corrigirt nach einem von Fortin in Paris verfertigten Meter-Mals von Messing, dellen absolute Länge durch einen von Arago angestellten Vergleich ausgemittelt war, und dessen Theilungsfehler ich besonders bestimmt hatte. Nach diesem Masse find nun alle Abtheilungen am Rospini-. schen Heberbarometer, welche englische Zolle und, mit Hülfe des Nonius, 100 derfelben angeben

direct in französisches Mass verwandelt. Ausserdem habe ich bloss zu diesem Behnse beide Barometer besonders verglichen. Das Barometer stand zwischen 25,6 und 25,7 schwed. Dec. Zoll, zwischen welchen Gränzen das in Frage stehende Endresultat enthalten ist. Ich sand nämlich solgende gleichzeitige Barometerstände:

Hasselström Schwed. Dec.ZII	Rospini engl. Zoll	Hasselström fchwed.Dec.Zll	Rospini engl. Zoll	
25,600	29.867	25,650	29.937	
605	. 887	653	930	
6C8	890	657	935	
610	8 60	660	918	
615	900	663	950	
616	857	667	930	
620	870	670	950	
625	910	678	945	
630	910	638	980	
635	919	696	964	

Wenn man diese Angaben unter die Form bringt!

29,8 engl. Zoll + m = 25.6 schwed. Zoll + a + bx and nach der Methode der kleinsten Quadrate die Berechmung ansiellt, so findet man:

$$a = 0,060175$$
 $b = 1,30318$ und $m = 0,060175 + 1,30318 (B - 25,6)$

wo B der Stand des Barometers von Hasselsfröm ist in schwed. Zollen. VVenn also B gegeben ist, wird der entsprechende Stand des Heberbarometers

$$= 29.8602 + 1.30318 (B - 25.6)$$
engl. Zoll

gefunden, mit einem wahrscheinlichen Fehler in dieser Bestimmung = 0,0024 engl. Zoll.

Ueberdiels habe ich gefunden, dals en Rospini's Barometer

29.90 engl. Zoll = 0.75831 | Meter der Fertinschen Stange 29.95 • = 0.75951 | bei - 20° C.

parifer Platin-Etalon ist, wenn letzterer die Temperatur o° C. besitzt.

- Wenn nach diesen Bestimmungen die gehörige, Correction gemacht wird, findet man folgende Vergleiche:

erali	ch t		dano :		endli	ch:
Ros-	meter		Ros-	' nietet	Hassel-	
29,95 =	758.57 759.77		9254 9254	750,0222	0,001. =	_
		655 660	6 95 19 9384	- 3 349 4914	. 5 3 13	. 9938 1250

mittelst welcher Verhältnisse die hier vorkommenden Resultate leicht reducirt werden können.

Zu einer vollständigen Kenntniss vom Barometerstande gehört die Angabe der Höhe des Instrumentes über dem Meeresspiegel. In dieser Hinsicht muss ich hier anführen, dass ich in den Sommermonaten Julius, August, und in der Hälste des Septembers, mein Barometer in dem Pfarrhose zu St. Marie, eine Viertelmeile nördlich von Abo, unter 60° 28′ 30″ Polhöhe, beobachtet und die Quecksilbersläche in dem Gestise des Barometers dasselbst durch eine Nivellirung zu 60,84 schwed. Fuse über dem Meere liegend, gestunden habe. VVährend der übrigen Zeit habe ich aber den Barometerstand in Abo ausgezeichnet, in der Parallele der Domkirche, unter 60° 27′ Breite, sehr nahe am Meridian der Sternwarte, wo die Quecksilbersläche im Gestise des Barometers 30,48 schwed. Fuse über Annal d. Physik. B. 84. 81, 3. 3, 1826. St. 11.

long's und Petit's Coëssicienten mit Laplace's Formel zim Höhenmessen, bei diesem Ort gebraucht wird, und nan bezeichnet:

die Barometerhöhe an d. untern Station = B, die Temp. = T Celsius

To findet man den Höhenunterschied in schwedischen Fussen:

 $x = 123.69 (500 + T + T') (log \frac{B}{L} - 0.000078 (T - T'))$

Für einen so kleinen Höhenunterschied, wie lifer, kann man ohne merklichen Fehler T = T annehmen, ittel deslialb: x = 123,69 (500 + 2T) (log $B - \log b$); ferner kann man annehmen, dass bei uns die Temperatur Während des ganzen Jahres zwischen $T = -2e^{Q}$ und $T = +20^{Q}$ schwankt, aber

für $T = -20^{\circ}$ ift 0,00001736. $x = \log B - \log b$.

' und für $T = +20^{\circ}$ - 0,00001497. $x = \log B - \log b$

und so scheint es, dass man ohne bedentenden Felder annichmen darf 0,000016. $x = (\log B - \log b)$, and dass man aus der Barometerhöhte am oberen Orte = b, die Barometerhöhe am unteren Orte = B finden kann, ebenso durch: $\log B = \log b + 0,000016.x$. Wenn man dann für x die oben angegebenen VVerthe: 30, 48 und 60,84 der Höhe des Barometers über dem Mesre substituirt, ferner mit B die Barometerhöhe am Mesre, und mit b die Barometerhöhe am Beobachtungsorte bezeichnet; so sindet man sür die Beobachtungen

in Abo: $\log B = \log b + 0,0004877$ zu St. Marie: $\log B = \log b + 0,0009734$

welche Werthe hier für die vorkommende Reduction

der Barometerhöhen auf die Meeresfläche gebraucht worden find.

Die nachstehende Tafel enthält die Resultate meiner zuvor erwähnten Beobachtungen. Ich habe taghich nur aufgezeichnet, was das Barometer über 25 schwed. Dec. Zoll'gezeigt. Die Kolumnen II geben die Summen dieser Ueberschüsse für jede der in der Kolumne I angeführten Stunde, nachdem sie zuvor sammtlich auf die Temperatur + 20° C. reducirt worden. Die Kolummen III find eutstanden, indem die Zahlen der Kolumne II durch die Anzahl der Beobachtungstage, welche für Åbo 1380 und für St. Marie 283 beträgt, dividirt und darauf zu ihnen die Zahl 25 addirt worden ift. Die Kolumnen IV zeigen die se Mittelzali-· len, nachdem sie aus den zuvor angeführten Gründen auf die Meeresfläche reducirt worden. Zur Erläuterung muß gelagt werden, dals die Urlache, weshalb die Beobachtungen in St. Marie, ungeachtet dieser Reduction, einen niederern Barometerstand geben, als in Abo, ohne Zweisel darin liegt, dass die am ersteren Orte nur während der Sommermonate aufgezeichnet worden find, während welcher der Barometerstand gewöhnlich etwas niedriger ist. Die Kolumne V enthält die Mittelzahlen der Angaben in Kolumne IV, berechnet mit gehöriger Rücksicht auf die Anzahl der Beobachtungstage an jedem der Orte. Sie find das Endresultat dieses Versuches nach den Angaben des Barometers von Hasselström.

I. Beob- / ach- tungs- zuiten			Mittel abooks und	III. Mittel ans dem beobachteten und auf + 20° C redu- cirten Barome-		erhühen 20° C, iduction	den Baro- meterhö- hen an bela den Orten
,	_	achtet	terh		_	he,	bei +20°C
÷	in Åbo	in St. Ma- rle	in Åbø	in St. Ma- rie	Abo	in St. Ma- rie	und an der Meeres- Rache
Mittag	873,092	158,784	25,63268	25,561C8	125,6615	25.6184	25,6542
1	872,079	158,739	63194	56091	66 7	6183	653 4
II '		158,647	63120				
111	· · ·	158,633	63018				
IV	· · · ·	158,851	63040				
V		158,054	63075	· ·	•		6527
VI		159,022	63177				6536
VII	-	159.379	63347			_	6352
		159,986	63495				6568
X		160,504	63650	-			
		160,545 160,256	63773				6594 6593
XIX	862,899		63777 62529		•	6108	6467
XX		156,957	62782				A * *
_		157,702	62962	557 2 5			6519
		158,305	63203		· ·		6534
		158.706	63344	-4			

Diese Endresultat, so wie es von Hasselströms Barometer angegeben ist, erfordert noch die oben erwähnte Correction, bevor die Höhen als absolut betrachtet werden können. Nach der bereits gegebenen Vorschrift ist diese Correction ausgeführt, alsdann das schwedische Mass auf Metermals reducirt, und so nach gehöriger Rechnung die folgende Zusammenstellung erhalten worden.

(Beschluss im nuch fien Hest.)

IV.

Ueber eine befondere Substanz im Meerwasser;

TOD

Herrn BALARD,

Apothek.u. Praparat, d. Chem. and. Facult.d. Willensch, zu Montpellier.

(Fortstzung der S. 124 abgebrochenen Abhandlung ").).

V. Von der Bromwafferstoffläure.

Die Bromwasserstofssaure kann auf verschiedene Weifen bereitet werden:

- gemengt mit Bromdämpfen dem Einflusse der Sonnenßtrahlen aus, ohne merkliche Erscheinungen einer Verbindung zu beobachten; als ich aber dies Gemenge der Flamme einer Kerze aussetzte, oder noch besser, als ich einen glühenden Eisendraht in dasselba brachte, sah ich Bromwasserstoffsaure-Gas sich bilden. In allen diesen Fällen pflanzt sich die VVirkung nicht durch die ganze Masse fort, wie es beim Chlor und VVasserstoff der Fall ist. Die Verbindung erzeugt sich nur rings um den heisen Körper, der sie hervorgerufen hat. Vielleicht würde diess nicht der Fall gewesensen, wenn ich hätte die Bromdämpse sammeln und messen und sie mit bestimmten Volumen von VVasserstoffgas vermischen können.
 - 2) Das Jodwallerstoff-, Schwefelwallerstoff- und

[&]quot;) Wegen Mangel an Raum muste diese Fortsetzung bis zu gegenwärtigem Heste verschohen werden. Wo übrigens der Vortrag des Versassers ohne Schaden für die Sache abgekürzt werden konnte, geschah es hier. P.

Phosphorwallerstoffgas werden durch das Brom zersetzt, und dieses verwandelt sich in Bromwasserstoffsaure, während es Dämpse von Jod, Schwesel oder
Phosphor niederschlägt. Diese Zersetzung geschieht
immer mit Entwicklung von VVärme. Das Volumen
verändert sich nicht merklicht, wenn man Jodwasserstoffgas durch Brom zersetzt; dagegen vergrössert es
sich, wenn man Schwesel- oder Phosphorwasserstoffgas
(l'hydrogène phosphoré) durch dasselbe zersetzt. Auf
gleiche Art wirkt das Brom auf diese VVasserstoffverbindungen, wenn sie in VVasser gelöst sind; auf Kosten
derselben wird ebenfalls Bromwasserstoffsaure gebildet.

- 3) Man kann Bromwasserstofsläure bereiten, wenn man die mit Kali und der ätherischen Auslösung des Broms erhaltenen kubischen Krystalle mittelst Schwefelsure zersetzt; allein das so gesammelte Gas ist oft mit kleinen Quantitäten von schwesliger Säure und Chlorwasserstofsläure gemengt. Deshalb ist die Anwendung dieser Methode nicht erlaubt, wenn man die Bromwasserstofsläure ganz rein haben will.
- 4) Um diese Säure rein zu erhalten, habe ich ein Versahren gewählt, das einigermaßen dem der Bereitung des Jodwasserstoffgases nachgeahmt ist. Brom und Phosphor in Berührung gebracht und mit einigen Tropsen Wasser beseuchtet, entwickeln wirklich in reichlicher Menge eine gasige Substanz, die man über Quecksilber sammeln kann und die nichts anderes ist, als das Gas der Bromwasserstoffsaure.

Diese Verbindung besitzt solgende Eigenschaften. Sie ist farblos und schmeckt vollkommen sauer. An der Lust stölst sie weise Dämpse aus, die dichter sind, als die, welche unter gleichen Umständen von der Chlor-

mafferklafilanya ernengi mud reizen fehr zum Husten.

Die Bromwasserstoffence erleidet keine Zerlez
ung, wenn man sie durch ein glühendes Glasrohr geben läst. Eben so wenig wird sie verändert, wonn
man sie zuvor mit Sauerstoffgas mischt und dann
durch ein solches Rohr hindurchleitet, oder in diese
Gasgemenge eine brennende Kenze taucht. Andrerseits scheint das Brom nicht fähig zu seyn, das VVafser zu zersetzen, wie es das Chlor thut. Ich habe in
der That weder Entwicklung von Sauerstoffgas noch
Erzeugung von Bromwasserstoffsure bemerkt, als ich
Brom mit VVasserdämpsen durch ein glübendes Glasrohr hindurchgehen liefs.

Qualitate, welches, indem es fich ihres VVafferstoffs bemachtigt, sogleich eine Menge röthlicher Dampse und
ginen Niederschlag von Brom in Tröpfehen bewirkt
Arbeitet man über Quecksilber, so werden diese Tröpfchen hald von dem Metall absorbirt, und die gassörminge Substanz, welche nach dieser Einwirkung übrig
bleibt, besitzt alle Kennzeichen der Chlorwasserstofffüure.

Gewisse Metalle können ebenfalls das Bromwasserstoffsure-Gas, zersetzen. Das Quecksiber, wenn ea rein ist, scheint keine Veränderung darin zu bewirken; aber Zinn und Kalium bringen eine völlige Zersetzung zuwege, das erste bei einer etwas erhöhtendas letztere bei gewöhnlicher Temperatur. Ein Stück Kalium, das in eine graduirte und mit diesem Gase gefüllte Höhre hineingebracht wurde, verlor bald seinen Metallglanz und ging in eine weise Substanz überdie, bei Einwirkung von Chlor, Brom entwickelte. Das Volumen der gafigen Substanz verminderte fich bei diesem Versuche genau auf die Hälfte, und VVasserstoffgas fand man als Rückstand.

Das Bromwasserstofsläure-Gas würde diesem Versuche nach, eine ähnliche Zusammensetzung haben,
wie das Chlor- und Jodwasserstofsläure-Gas, d. h. es
würde aus gleichen Volumen VVasserstofsgas und Bromdämpsen gebildet seyn, ohne Vergrösserung oder Verringerung des Volumens.

Das Bromwasserstoffsaure-Gas ist sehr auflöslich im Waster. Diese Auflösung kann bereitet werden, sowohl dadurch, dass man Brom mit flüssiger Schwefelwasserstoffsaure behandelt, als auch, indem man das nach einem der bereits angezeigten Verfahren entwickelte saure Gas in Wasser streichen läset. Dies erhitzt sich, nimmt an Volumen zu, erlangt eine grose Dichtigkeit und auch die Eigenschaft, an der Luft weise Dampse auszustossen. Diese Auflösung ist bei zweckmässiger Bereitung farblos; wenn aber das Bromwasserstoffgas mit Dämpfen von Brom gemengt gewesen ist, besitzt sie eine sehr dunkle röthliche Farbe. Man kann der farblosen Auflösung des Bromwasserstoffgases diese Farbe geben, wenn man sie mit Brom schüttelt. Sie löst mehr davon auf, als ein gleiches Volumen von reinem Wasser gethan haben würde. Diese Auflösung könnte mit dem Namen bromhaltige Bromwasserstoffsäure bezeichnet werden. Wenn man diese neue Verbindung erhitzt, so entwickeln sich Bromdämpfe und Bromwasserstofffäure und es bleibt eine saure Auflösung zurück, die zwar farblos, aber auch weniger concentrirt ist.

Bromwasserstofssure und theilt ihr die Ferbe des freigewordenen Broms mit. Die Salpetersäure wirkt auf
die Bromwasserstofssure nicht so plätzlich, aber desto
brästiger, sobald die Reaction angesangen hat. Es wird
alsdann viel Brom frei gemacht und wahrscheinlich
VVasser nebst salpetriger Saure erzeugt. Man erhält
dadurch eine dem Königswasser ähnliche Flüssigkeit,
die wirklich Gold und Platin auslöst. Die Schweseljäure besitzt in einem gewissen Grade abensalls die Bigenschaft, die Bromwasserstofssure zu zersetzen. Bei
Entwicklung dieses Gales mittelst Schweselssure sieht
man nicht selten, dass sieh Bromdämpse und schwesligsaures Gas erzeugen, durch eine Reaction, deren
Ursachen leicht zu begreisen sind *).

Gewisse Metalle wirken auf die Bromwasserstoffsture. Das Eisen, Zink und Zinn lösen sich in derselben unter Entwicklung von Wasserstoffgas auf. Die Metalloxyde, mit dieser Säure in Beruhrung gesetzt, wirken verschiedenartig auf sie. Der größere Theil von ihnen, die Alkalien, die Erden, die Eisenoxyde, das Kupfer- und das Quecksilber-Oxyd bilden stüssige (auslösliche? P.) Verbindungen, die man als bromwasserstofslaure Salze betrachten kann. Dagegen giebt es Oxyde, mit welchen die Bromwasserstofsläure eine dop-

^{*)} Ich habe mich überzeugt, dass es zur Vermeidung dieser Unannehmlichkeit besser ist, die Schweselsaure auf ganze Krystalle zu giessen, als auf das Pulver derselben. Je größer das Volumen der Krystalle, und je geringer die Menge der Schwefelsaure ist, um so geringer ist der Antheil der Bromwasserstossthure, welcher in diesem Falle zersetzt wird.

pelte ! Zerlegung betanklet, inden Ach. Wallet und Bestimtetalle braugen; Colche Dayda: Gad das Block tund:Silberoxyd: Diejenigen Oxyde, :weldle viel Sauer-Hnff: enthalten, keine Verwandtschäft zur Bromwaster, Boillaire belitzen, oder durch Zerleging derfelben keite ihrem hohen Oxydationegrade entsprechende Browverbindung bilden können, verlieren einen Theil iltres Sauerstoffs, und dieser, indem er ein uen Theil der Bromwesserstoffsture verletzt, macht Die so eines Theils ihres Sauerstoffs bataubten Onyde bilden nun mit der Saure, welelieider Zerletzung entging, ein bromwasserstöfffauree Salz oder ein Brommetall. Eine derartige VVirkung üben die Mennige, des braune Bleioxyd, die Antimonfaure und das Manganlipperoxyd aus. Die Wirkung zwischen dem letzteren und der Bromwasserstofflaure kann man auch gebrauchen, um Brom zu bereiten. Diele, der Bereitungsart des Chlorgales alinliche, Methode ist leichter auszuführen, als das schon von mir angezeigte Verfahren.

Des Brom hat, wie man sieht, zum Wasserstossgase eine geringere Verwandtschaft wie das Chlor, aber eine größere wie das Jod. Der Wasserstoss vereinigt sich leicht mit Chlor; schwieriger ist es, ihn geradezu mit Jod und mit Brom zu verbinden. Das Chlor zersetzt das Wasser in einer hohen Temperatur; Brom und Jod können unter gleichen Umständen dasselbe nicht zersetzen. Die Bromwasserstossläure wird endlich durch Chlor zersetzt; aber das Brom zersetzt seinerseits die Jodwasserstossläure. Die Wirkung der Metalle auf diese Wasserstossläuren führt auch zu demselben Schlusse. Die Jodwasserstossläure zensetzt

fich in Berührung mit Queckliber; die reine Brownfaure hingegen kann lange über diesem Metalle auf:
bewahrt werden, ehne eine merkliche Veränderung
zu erleiden; bei einer etwas höheren Temperatur zhek
fangt fie an vom Zinn zersetzt zu werden, welches bei
dieser Temperatur keine VVirkung auf die Chlorwast
ferstoffläure ausübt.

Es folgt aus dieser ungleichen Verwandtschaft, dass die Eigenschaften des Bromwasserstofsläure-Galea gewissermaßen das Mittel halten zwischen denen des Chlor- und Jodwasserstofsläure-Galea. Ist es dem ersten darin ähnlich, dass es sich unter dem gemeinschaftlichen Einstus einer hohen Temperatur und des Sauerstofsgases nur schwierig zersetzt, so nähert ea sich dagegen dem andern durch die Eigenschaft, dass es bis zu einem gewissen Punkte von der Schweselsturg zersetzt wird und fähig ist, einen Ueberschusa von Brom aufzunehmen.

VI. Von den bromwasserstoffsauren Salzen und den Brommetallen.

Die Wirkung des Broms auf die Metalle hat grose Aehnlichkeit mit der, welche das Chlor auf diese
Körper ausübt. Das Antimon und Zinn brennen in
Berührung mit Brom. Das Kalium entwickelt so viel
Värme und Licht, dass eine Verpuffung entsteht, die
heftig genug ist, um die Glasgefässe, mit welchen man,
arbeitet, zu zersprengen, und das Product der Verbindung weit umher zu schleudern.

Die auf dierectem Wege erzeugten Brommetalle, namentlich das Bromkalium, scheinen ihrem Ansehen und ihren Eigenschalten nach völlig mit denen übertalloxyde mit Bromwasserstofssture erhält, sey ee auf trecknem VVege oder auf nasem, nachdem man die Austosung verdampst und krystallisten gelassen hat. Die Austosungen derselben in VVasser haben alle Bigenschaften der entsprechenden bromwasserstofssturen Salze. Alles dieses macht es sehr wahrscheinlich, dass gleich den Chlor- und Jodverbindungen die Brommetalle sich bei Austösung in VVasser in bromwasserstofssure Salze verwandeln und umgekehrt die bromwasserstofssuren Salze in Brommetalle, wenn sie in den selten Zustand übergehen D. Das Studium dieser beiden Klassen von Verbindungen kann also ohne Unbequemlichkeit nicht getrennt werden.

Da ich nur eine geringe Anzahl von bromwasserRoffsauren Salsen und Bromverbindungen bereitet habe, so kann ich noch nicht im Allgemeinen von ihnen
reden. Ich begnüge mich, zu sagen, dass man die
bromwasserstofsauren Salze leicht daran erkennt, dass
sie gelb werden und Brom entwickeln, wenn man
auf sie einen Körper wirken lässt, welcher starke Anziehung zum VVasserstoff besitzt, wie die Chlorsaure,
Salpetersaure und besonders das Chlor; diess macht
klar, warum dieser letztere Körper zur Gewinnung
des Broms angewandt werden kann. VVas die Bromverbindungen betrifft, so werden sie alle durch das
Chlor unter Entwicklung von Brom zersetzt.

^{*)} Die Annahme, dass sich die Brommetalle unzersetzt in Wasser auslösen, hat indess eben so viel Wahrscheinlichkeit und noch dazu die Gleichsörmigkeit in der Nomenclatur für sich; jedoch sind bier die Unterscheidungen des Versass. zwischen Brommetallen und bromwasserstoffsauren Salzen unverändert beibehalten worden. P.

Bromkalium. Zur Bereitung des Bremkähume liabe ich mehrere Verfahrungsarten angewandt: 1) ich erhielt es, indem ich das Metali in den Dampf von Brom brachte: 2) indem ich mittelft seiner die Bromwasserstofsaure zersetzte; 3) indem ich geradezu diese Saure mit Kali verband, die Auslösung verdampste und den Rückstand trocknete; 4) können die kubischen Krystalle, welche man durch Sättigung des mit Brom beladenen Aethere durch Kali erhält, entweden als bromwasserstofsaures Kali oder als Bromkalium bestrachtet werden. Sie enthalten beständig eine kleine Menge chlorwasserstofsaures Kali oder Natron.

Auf welche VVeise man auch das Bromkelium bereitet, es hat immer die nämlichen Eigenschaften.
VVenn man es aus seiner Auslösung in VVasser krystallisten läst, so nimmt es gewöhnlich die Gestalt von
VVürseln an, zuweilen die von langen rechtwinkligen
Parallelepipeden. Sein Geschmack ist stechend. Der
VVärme ausgesetzt, verknistert es und sohmilat im
feurigen Fluss ohne Veränderung zu erleiden.

Vom Chlor wird es in einer erhälten Temperatur zerlegt; es wird Brom entwickelt und Chlorkalium gabildet. Das Jod hat keine VVirkning auf dasselbe, selbst nicht in einer hohen Temperatur. Hingegen entwikkelt das Brom, welches man über geschmolzenes Jodkalium streichen läset, violette Dämpse in reichlicher Menge. Die Boraejäure kann dasselbe in der Rottleglühhitze nicht zersetzen, wenigstens wenn man keine VVasserdämpse durch das erhitzte Gemeng hindurchgehen läset; in diesem Falle entwickelt sicht Bromwasserstofsaure.

Das Bromkalium verwandelt fich bei Berührung.

fich mehr in marmen als in kaken VValler auf und erweigt dabei eine merkliche Kälfe. Bestöft sich auch in Alkohel, doch im geringer Menge. Die Auflöhung des brontwaserköftsaken kalis löst nicht mehr Brom nicht bie Schwesolsture gethan haben würde.

Die Schwesolsture zersetzt es und entwickelt Dampse von Bromwasserstossanse und Brom. 1,27 Orm. Brom auf diele Weise behandelt, ließen als Prückstund 0,973 schwesolsaures Kali. Diele Salzmenge enthalt 0,52668 Kali, welche aus 0,08927 Sauerstoss und 0,43741 Kalium gebildet sind. Diesem Versuche nacht würde dus Bromkalium zusammengesetzt seyn, aus.

Brom 65,56

Kalium 34,44

100,00

VVenn man annimmt, dass diese Verbindung aus einem Atome Brom und einem Atome Kalium gebildet ist, so wird das Atomengewicht des ersteren 93,26 seyit, falls das Atomengewicht des Sauerstoffs durch 10 dargestellt wird.

Die Brommetalle verwandeln fich in neutrale bromwasserstofflaure Salze, wenn man he in VVasser ansist. Diese wird zersetzt und zwei Volumina VVasserstoff verlassen ein Volumen Sauerstoff, das sich mit dem Metall vereinigt. Da die Bromwasserstoff- saure aus gleichen Voluminibus VVasserstoff und Bromdampf gebildet ist, so folgt daraus, dass die beiden streigewordenen Volumina VVasserstoff vier Volumina Bromwasserstofflaure erzeugen müssen. Man muse daraus schliesen, dass die bromwassesstofflauren Metall-

oxyde ein Vetnimm von der Bromwellerftelffture entilialion, des vier Mal for grofs ist, ale des des Campi statte in ihrenn Onyderi De min dieno, aleja i Guind Havet Roff vin Folument von siblig. Litre vinnellunten Martifien ijerte Greni Bromkelium: ojd496 Litt Brome willefficffithre igeben. : Nach: die ferr Date: wärde sieb specifische Gewicht des Bromdampfes 5,1354 Leynumid des der Bromwasserstoffsture 2,60221 Toh habe noch miolitanterlucht; ob diele von der Theorie gegebeneit Resultate durch die Erfahrung bestätigt werden. doit " in Bromwaffer ftoffaures Ammontith. Das Bromwaller stofflaure - Gae vereinigt fich zui gleichen Vehilmen mit dem Ammoniakgas. Es entsteht dezans eine Calzartige Verbindung, die man auch durch Verlinie Ichlung der Bromwasserstoffläure mit Ammoniaklösing erhalten kanni i delt. hereitete fernez bromwallerscoffe furres Ammoniak, indem icht gasförmiges, oder sits VV affer gelöftes Ammoniak durch Brom zerfetzte.: Did Reskltate dieser Wirkung find eine Erregung von Warme ohne Licht, eine Entwicklung von Stickges und Bildung von bromwasserfiofflaurem Ammoniaki -4 Ob lich in einem dieser Falle eine dem Bromstickei frost analoge Verbindung bilde, habe ich nicht beobacht. ten können. - Das bromwasserstofflaure Ammoniak ift fest und weise. Der fenchten Lust ausgesetzt, wied; es gelb, und erlangt die Eigenschaft, des Lackmuspapier zu röthen. Es kryftellifirt in Form von langen. Prismen, in welchen andere kleinere rechtwinklig eingewuchlen find. Bei Erhitzung verflächtigt es, fich. ... Bromwasserstoffsaurer Buryt. Dieles Salz erhiels: ich durch Schütteln der Etherischen Bromlösung mits Barythydret, oder anoli durch directe :Verbindung von Beryt mit Bromwesserstoffiture. Der bromwesserstoffsause Baryt sohmilet, wenn er erhitet wird. Er ist
sehr löslich im VVesser und löst sieh ench in Alkohol auf. Seine Krystelle, welche sich zu epaken VVerzen zusammenhäusen, haben keine Achnlichkeit mit
den durchsielnigen Schuppen, welche des Chlorbetinn zeigt.

Bromwasserstoffsaure Talkerde. Dieses unkrystallistebare, zertiessliche Salz wird wie das chlorwasserstoffsaure in einer holten Temperatur zersetzt.

Bromblei. Wenn man in eine Bleilölung einige Tropfen eines in: VVsiller gelötten bromwallerstofflanren Salzes bringt, so bildet fich ein weißer Nioderschlag von krystallinischem Ansehen und im Aeusern dem Chlorblei. ähnlich. Diefer Niederschlag. stark erhitzt, schmilzt zu einer rothen Flüssigkeit, welelle nur weiße, sehr schwache Dämpfe ausstölst, die beim Erkalten zu einer Substanz von schön gelber, dem Mineralgelb ähnlicher Farbe ren. Im Zustande der Vertheilung wird das Bromblei durch Salpeterläure und Schweselsaure zersetzt, im ersten Falle unter Entwicklung von Brom, im andern unter Entwicklung von Bromwasserstoffsaure. Die starke Coliasion, welche es durch Schmelzung erlangt, macht, dase es alsdann von Salpetersaure nicht angegriffen wird. Es kann sodann nur mittelst siedender Schwefelläure zerleizt werden.

Bromsinn im Maximo. Ich habe schon angesührt, dals sich das Zinn unter Entwicklung von VValserstoffgas in Bromwasserstoffsure auslöst. Das daraus
hervorgehende bromwasserstoffsaure: Salz, zur Trocknes
gebracht, geht in Bromzinn in Maximo über, das ich:

wenig unterfucht, aber doch als lehr verschieden yon der Verbindung erkannt habe, welche man durch directe Einwirkung des Broms auf Zinn erhält. Dieses ist offenbar das Bromzinn im Maximo. Das Zinn brennt in Berührung mit Brom und verwandelt fich in eine feste, weise, krystallinisch aussehende, sehr schmelzbare, und leicht verdampsbare Verbindungs An feuchter Luft stösst diese Verbindung nur Spuren von weißen Dämpfen aus. Es löst sich ohne merkliche Warmeentwicklung in Wasser auf und verwandelt fich in saures bromwasserstoffsaures Oxyd. In heisse Schwefelsture gebracht, wird es flüssig und bleibt in Gestalt von öligen Tropsen am Boden der Flüssigkeit liegen, ohne merkliche Veränderung zu erleiden. Die Salpetersaure dagegen bewirkt in wenig Augenblicken eine lebhafte Entwicklung von Brom. Das Bromzinn im Maximo entspricht dem Liquor fumans Libavii, besitzt aber, wie man sieht, nur wenige der Eigenschaften dieser Verbindung.

Bromqueckfilber. Das Queckfilber kann sich in mehreren Verhältnissen mit dem Brom verbinden. Eine Auslösung von bromwasserstoffsaurem Alkali bewirkt in der von salpetersaurem Queckfilberoxydul einen weissen Niederschlag, der dem Calomel ähnlich ist und der Bromqueckfilber im Minimo zu seyn scheint. — Das Brom greift das Queckfilber stark and Die Verbindung geschieht unter Entwicklung von Vvärme ohne Lichterscheinung. Es entsteht daram eine weisse bei Erhitzung sich sublimirende Substanz, die in VVasser, in Alkohol und besonders in Aether auslöslich ist, von den Alkalien roth oder gelb gefälts

wird und viele Achnlichkeit mit dem atzenden Sublimat zeigt. Sie unterscheidet sich von diesem durch die Eigenschaft, bei Behandlung mit Salpetersture, oder noch besser mit Schweselsaure, röthliche Dampse von Brom zu geben. Der Vorzug, den die letztere Saure in diesem Falle zu erlangen scheint, rührt meiner Meinung nach daher, dass sie bei einer höheren Temperatur wirken kann.

den auslöslichen bromwasserstoffsauren Salzen einen käseartigen Niederschlag von Bromsiber. Diese Verbindung ist von einem schwachen Zeisiggelb, wenn sie im Schatten getrocknet worden; sie schwärzt sich dagegen, wenn man sie, noch seucht, dem Lichte aussetzt, aber weniger leicht, als das Chlorsiber. Vie dieses, ist sie unauslöslich in VVasser, auslöslich in Ammoniak und unauslöslich in Salpetersäure. Durch diese Säure wird sie gar nicht verändert, selbst nicht bei der Siedehitze; siedende Schweselsäure dagegen entwickelt aus ihr einige Dämpse von Brom. — Das Bromsilber schmilzt bei Erhitzung zu einer röthlichen Flüssigkeit, welche beim Erkalten zu einer gelben Substanz von hornartigem Ansehen erstarrt.

Das Wasserstofigas im Augenblicke seiner Entstehung kann das Bromsilber zersetzen; es erzengen sich alsdann metallisches Silber und Bromwasserstofssure. Ich habe mich dieser Methode bedient,
um das Bromsilber zu zerlegen. Eine wohl gewägte
Menge dieses Brommetalls brachte ich in ein Gemenge von gekörntem Zink und verdünnter Schwefelläure. Das Silber wurde reducirt und ich wägte

dasselbe, nachdem ich mich überzeugt hatte, dass das Zink gänzlich aufgelöst worden, und ich die nöthigen Handgriffe angewandt hatte.

Das Mittel aus zwei Versuchen, die nur wenig von einander abwichen, gab für die Zusammensetzung dieses Körpers:

Silber • • 589
Brom • • 411

IÓOO

welches für das Atomengewicht des Broms die Zahl 94,29 liefert; eine Zahl, die nur wenig von der ausder Analyse des Bromkaliums abgeleiteten verschieden ist.

Bromgold. Das Brom und seine Auflösung in Wasser können ein wenig Gold auflösen. Man erhält dadurch ein gelbes Brommetall, welches thierische Substanzen violett farbt und sich durch Wärme in Brom und metallisolies Gold verwandelt.

Bromplatin. Das Platin wird bei gewöhnlicher Temperatur nicht vom Brom angegriffen. Indels lößt es sich auf, wenn man es mit einer Mischung aus Bromwasserstoffläure und Salpetersäure in Berührung bringt, und bildet eine Verbindung von gelber Farbe, die sich in der VVärme zersetzt und die, wie das Chloraplatin, in den Aussösungen von Kali- und Ammoniaksfalze, gelbe, wenig aussösliche Niederschläge hervorbringt.

VII. Von det Wirkung des Broms auf die Metalloxydes

Das Brom kann auf die Metalloxyde unter verschiedenen Umständen wirken: 1) für sich und in

Starker Hitze, 2) bei gewöhnlicher Temperatur und unter Mitwirkung von VVasser.

Wenn man Bromdampse bei Rothglühhitze fiber Kali, Natron, Baryt und Kalk, hin-wegleitet, so entsteht ein lebhastes Erglühen; es entwickelt sich Sauerstoffgas und in der Röhre findet man Bromkalium, Bromnatrium u. s. w. Es ist mir nicht gelungen, auf diese VVeise Magnesia zu zersetzen, ebensowenig als Zirkonerde. Das Brom geht über diese glühenden Erden hinweg, ohne sich mit ihnen zu verbinden und ohne Spuren von Sauerstoff zu entwickeln. — Das sublimirte Zinkoxyd erleidet in hoher Temperatur keine Veränderung durch das Brom.

Die Metalloxyde, welche vom Brom zersetzt werden können, scheinen sich dieser Zersetzung zu entziehen, wenn sie mit einer starken Säure verbunden sind. Ich habe auch vergeblich gesucht, durch Hinüberleiten von Brom über rothglühendes schweselsaures Kali Sauerstoffgas zu entwickeln. Diese ist nicht der Fall, wenn die Säure nur wenig Verwandtschaft zum Metalloxyde hat. Die kohlensauren Alkalien werden in der That durch das Brom gänzlich zersetzt; dieses entwickelt ein Gas, welches aus zwei Raumtheilen Kohlensaure und aus einem Raumtheil Sauerstoffgas besteht.

Ganz anders find die Erscheinungen, wenn man das Brom auf die genannten Alkalien und Erden, im Zustande der Auslösung oder der Vertheilung in einer großen Menge Wasser, wirken läst. Man nimmt keine Entwicklung von Sauerstoffgas gewahr; der Geruch und die Farbe des Broms verschwinden:

Eigenschaft, dass sie mittelst schwacher Säuren, wie Estigsaure, Brom giebt, und die Lackmustinktur augenblicklich entsäfbt. Diesen Versuchen nach würde des Brom im Stande seyn, Verbindungen mit Oxyden zu bilden, ähnlich dem Chlorkalk, Chlornatron u. s. w.

VVenn man Brom mit einer sehr concentrirten Aussölung von Kali in Berührung bringt, oder den mit Brom beladenen Aether mit diesem Alkali in sesser Gestalt schüttelt, so erhält man durch Verdampfung der Flüssigkeit nicht bloss kubische Krystalle von bromwasserstofssaurem Kali, sondern auch andere nadelsörmige, die nichts anderes zu seyn scheinen, als bromsaures Kali. Der Baryt verhält sich zu dem Brom auf dieselbe Art. Eben so der Kalk. Die Magnesia scheint diese Eigenschaft nicht zu besitzen. Die Analogie sagt hinlänglich, dass die Bildung dieser beiden Salze auf die Zersetzung des VVassers gegründet ist.

Das Wasser, welches unter Mitwirkung von Alkalien so leicht zersetzt wird, wird es ebensalls, doch auf eine weniger verwickelte Art, wenn
das Brom unter dem Einstusse der Sonnenstrahlen auf
dasselbe wirkt. Eine Auslösung von Brom in VVasser, welche ich lange Zeit den Sonnenstrahlen ausgesetzt hatte, gab mir merkliche Anzeigen von Bromsäure und Bromwassersiosssäure, deren Bildung kaum
anders, als durch die Annahme, dass VVasser zersetztworden ist, erklärt werden kann.

Es scheint mir aus den in diesem und dem vorhergehenden Paragraphen enthaltenen Thatsachen der Schlus gemacht werden zu können, dass das Brom auf die Metalle eine weniger krästige Wirkung austibt, als das Chlor, aber eine stärkere, als das Jod. Die Entwicklung von Licht und Wärme, welche die Vereinigung mit diesen Körpern begleitet, übertrifft bei weitem die, welche das Jod unter diesen Umständen ersengt. Dass das Zinn sich mit dem Brom unter Lichtentwicklung verbindet, was es nicht mit dem Chlor thut, rührt vielleicht daher, dass das Brom, weil es slüssig ist, den Vortheil hat, in einer viel größeren Masse zu der Verbindung beizutragen.

Die Jodverbindungen werden durch das Brom sersetzt und umgekehrt die Bromverbindungen durch das Chlor. Das Jod, welches bei einer erhöhten Temperatur das Kali und Natron sehr gut zersetzt, wirkt nicht so auf den Baryt, sondern verbindet sich geradezu mit diesem. Das Brom dagegen zersetzt diese Bass und selbst den Kalk, kann aber auf Magnesia nicht so kräftig wirken; während das Chlor seine zersetzende VVirkung auf dieses Oxyd ausdehnt.

(Beschluss im nächsten Hest.)

V.

Ablenkung der Magnetnadel durch den Strom einer gewöhnlichen Elektrisirmaschine und der atmosphärischen Elektricität;

vom Hrn. Dr. Colladon aus Genf *).

Die Volta'sche Säule im Zustande der Spannung und eine Elektrisirmaschine in Bewegung, sind zwei ähn-

^{*)} Annales de Chimie et de Physique, XXXIII. 62.

liche Infirmmente, die gleiche Erscheinungen hervorbringen. Beide vermögen die Elektricität in dem Grade zu liäusen, dass ein Elektrometer divergirt und eine continuirliche Reihe von Funken erzeugt wird. Wenn man an der Saule die beiden Enden durch einen Leiter der Elektricität verbindet, so hören die Er-Scheinungen der elektrischen Spannung genzlich auf. Die beiden Flussigkeiten, die unanshörlich durch die elektromotorische Kraft getrennt werden, vereiniget fich in demselben Augenblicke in dem Schlieseungsdralite und erzeugen das, was man einen Strom nennt; Die Wirkung dieser Ströme erzeugt zwei große neue Erscheinungen; die chemischen Zersetzungen und die Ablenkung der Magnetnadel. Es scheint allo. dass eine Elektristrmaschine ähnliche Erscheinungen zeigen musse, wenn man den Conductor durch einen Metallhogen mit dem Reibezenge verbindet, so dass ein Strom erzeugt wird. In der That ift es Hrn. Wollaston gelungen, durch eine fehr finnreiche Vorrichtung die von einem solchen Strome bewirkten Zerfeizungen fichtbar zu machen, auch hat Hr. Arago gezeigt, dals diefer Strom Stahldrähte magnetiliren könne; aber alle bisher gemachten Versuche, um durch ihn die Magnetuadel abzulenken, find, lelbst mit Hülfe eines Multiplicators, oline Erfolg gewesen. Diese hat veranlaist, dais man einen Unterschied machte zwischen continuirlichen Strömen, dergleichen die geschlossenen elektromotorischen Kreise erzeugten und allein im Stande wären, die Magnetnadel abzulenken. und discontinuirlichen Strömen, den einzigen, welche die Elektrifirmaschine hervorzubringen vermöchto, und welche die Nadel nicht mehr ablenkten, weil

in ihnen die Elektricität nur in fuccessiven Intervallen fiberginge. Um diele Verschiedenheit zu erklaren, hat man gelagt, dass die Geschwindigkeit der Elektricität in einer Volta'schen oder thermo-elektrischen Kette unendlich sey in Bezug auf die Bewegung, welche der Scheibe einer Maschine mitgetheilt wird und die Elektricität auf den Conductor bringt, und dass folglich die absoluten Quantitäten, welche in dem Strome circulirten, in dem nämlichen Verhältnisse stehen müssten. Die vorhin erwähnten Versuche, so wie das continuirliche Licht, das sich an dem Ende einer auf dem Conductor besestigten Spitze erzeugt, scheinen indess mit dieser Meinung nicht übereinzustimmen. Indem ich glaubte, dass man vielleicht zu geringe Mengen von augehäufter Elektricität oder unvollkommen isolirte Galvanometer angewandt hätte, wiederholte ich diesen Versuch und bediente mich dabei eines Galvanometers von 100 Windungen mit zwei Nadeln, eines solchen, wie von Hrn. Nobili angegeben wurde *). Der Draht

fteht nach der von ihm in der Bibliothèque universelle, T. XXIX. p. 119 gegebenen Beschreibung wesentlich in Folgendem. Zwei Magnetnadeln von gleicher Länge und beinahe gleicher Intensität werden in der Mitte durchbohrt und so auf einen Strohkalmen geschoben, das sie gegen einander parallel und in umgekehrter Richtung liegen. Um die Nadeln auszuhängen, wird durch den Strohhalmen ein Faden gezogen und am unteren Ende mit einem Knoten versehen. Nun wird ein 22''' langer und 12''' breiter und 6''' hoher Rahmen seiner Länge nach mit einem 0''',2 dicken, mit Seide übersponnenen Kupserdraht umwickelt, und zwar so, das die Windungen, neben einander liegend, zweimal die ganze Breite des

war doppelt mit Seide besponnen. Um nun eine beträchtliche Menge von Elektricität zu haben, wandte
ich eine Batterie von 30 Flaschen an, die 4000 Quadrätzell Oberstäche besass. Zur Vermeidung aller von
elektrischen Attractionen und Repulsionen herrührenden Bewegung, stellte ich meinen Galvanometer in einem besonderen Zimmer auf, von wo er durch zwei

Rahmens einnehmen, und in der Mitte eine Oeffnung bleibt, durch welche man die untere Nadel hindurchführen kann, ohne sie in ihren Bewegungen zu hemmen. Die Nadeln, von denen sich also die eine über und die andere unter den oberen Theil der Windungen befindet, werden alsdann mittelst des Fadens an einen Träger aufgehängt; die obere Nadel, welche allein fichtbar bleibt, dient zugleich als Zeiger, am an einem auf den Windungen besestigten getheilten Kreise die Größe der Ablenkung abzulesen. Verbindet man nun die Enden des Kup ferdrahtes mit der galvanischen oder thermo-magnetischen Kette, so ist klar, dass der Theil der Windungen, welcher zwischen den Nadeln liegt, beide, vermöge ihrer Lage, nach der nämlichen Seite hin ablenken muß, und zwar, da beide an gemeinschaftlicher Axe besestigt sind und die Wirkung des Erdmagnetismus auf sie, durch ihre entgegengesetzte Lage, grösstentheils aufgehoben ist, weit stärker als eine einzige Nadel. Es ist auch klar, dass durch die in einer Ebene neben einander gelegten Windungen die Wirkung besonders verstärkt werden muss, da die Nadeln bei dieser Einrichtung nicht aus. dem Wirkungskreise der Drähte hinaustreten, wie es bei den zusammengeschnürten Windungen der Fall ift. Uebrigens sind die obigen Dimensionen nur als beispielshalber angeführt zu betrachten; sie können ohne Schaden dem jedesmaligen Zwekke gemäss beliebig abgeundert werden. Den Rahmen versertigt Hr. Nobili nicht aus Holz, sondern der größern Leichtigkeit und Festigkeit wegen aus dünnen Blechen oder Drähten von Messing.

Ļ

mit Seide besponnene und mittelst isolirender Fäden ausgehängte Kupserdrähte mit der Batterie in Verbindung stand. An das Ende jedes dieser Drähte war eine sehr seine Spitze angelöthet, um mit ihr die Elektricität auszuziehen. Diese beiden Spitzen werde ich die Enden des Galvanometers nennen.

Nachdem ich die Batterie so weit geladen hatte, bis sein Elektroskop zu divergiren ansing, brachte ich das eine Ende des Galvanometers mit der äußeren Belegung der Batterie in Berührung und näherte das andere Ende, mittelst einer Handhabe von Glas gehalten, dem Knopse einer der Flaschen. Sobald es 4 oder 5 Centimeter (18 bis 22 par. Lin.) von diesem entsernt war, sing die Nadel des Galvanometers zu divergiren an. Als ich dasselbe bis auf 1 oder 2 Centiméter (4 bis 9 par. Lin.) näherte, ging die Ablenkung bis zu 25°; darauf wurde sie schwächer und nachdem sie fünf Sekunden gedauert hatte, hörte sie gänzlich auf. Die Art der Ablenkung war so, wie sie der Richtung des Stromes nach seyn musste.

Rets dasselbe Resultat. So lange man dem Knopse das nämliche Ende des Gavanometers gegenüberhielt, war die Ablenkung die nämliche. Ich gab hierauf dem Strome eine entgegengesetzte Richtung, indem ich die Enden des Galvanometers vertauschte. Diessmal fand eine Ablenkung der Nadel im entgegengesetzten Sinne Statt, und die Amplitude derselben war fast der beim ersten Male gleich. Dieser Versuch beweist, dass die VVirkung, welche beobachtet wurde, in VVahrheit von dem Strome herrührte.

Um indels diesen Schlass noch mehr zu erweisen und um die Richtung des Stromes zu wechseln, ohne irgend einen Theil des Apparats zu verändern, lud ich die Batterie abwechselnd mit positiver und mit negativer Elektricität. Es wurden genau dieselben Resultate wie im ersten Falle erhalten. Jedes Mai anderte die Ablenkung ihre Richtung, wie wenn ich die Enden des Galvanometers abwechseln liess. Um mich endlich zu versichern, dass die Resultate nicht von einer Veränderung des magnetischen Zustandes der Nadel (changemens d'aimantation) herrührte, sah ich mit Sorgfalt darauf, dass die Nadel nach jedem Versuche zu ihrem Ausgangspunkte zurückkehrte; diels geschah sehr genau, sobald ich Sorge trug, durch einen hinlänglichen Zwischenraum zwischen dem Knopfe der Batterie und dem Ende des Galvanometers die Detonation zu vermeiden. Die Größe der Ablenkung war verschieden nach der Intensität der Ladung und nach dem Abstande, bis zu welchem man die Spitzeu. genähert hatte. Ihre mittlere Größe betrug 20 bis 30 Grad; mehrmals ging fie bis über 40°, hinaus.

Ich wiederholte diesen Versuch im Gegenwart der Hrn. Arago, Ampère und Savary, und obgleich die Lust damals sehr seucht war, gelang er dennoch vollkommen. Diese Herren sahen, dass der Sinn der Ablenkung jedesmal geändert wurde, wenn man die Enden des Leitungsdrahtes vertauschte, und dass er überdiese beständig so war, wie er nach der Richtung des Stromes seyn musste. Ich machte alsdann einige Versuche mit einer blossen Elektrisirmaschine, sowohl mit einer von Nairne für beide Elektricitäten, als auch mit einer gewöhnlichen Maschine, deren Scheibe fünf Fuss

Durchmesser hatte, und zum physikalischen Kabinet des College de France gehörte. Als ich bei einem trocknen Wetter arbeitete, erhielt ich ziemlich regelmäseige Ablenkungen, die aber nicht größer als drei bis vier Grad waren.

Es ist demnach bewiesen, dass eine Elektrisirmaschine, gleich der Volta'schen Säule, einen Strom erzengen kann, welcher die Magnetnadel ablenkt, und dass die Elektricität, welche man innerhalb einer gegebenen Zeit auf eine Batterie oder selbst auf einen Conductor häufen kann, ein endlicher Theil von derjenigen ist, die während derselben Zeit in einer geschlossenen elektro motorischen Kette eirculirt. Es war interessant, diesen Vergleich auf eine genäherte Art auszuführen. Ich that es, indem ich an die Enden meines Galvanometers einen Platindraht löthete, und eine der Lötlistellen auf oo erhielt, während ich die andere in einem Queckfilberbade erhitzte. Bei 125° C. erreichte die Nadel des Galvanometers eine Ablenkung von 45°, die nämliche, welche ich mit der Batterie erhalten hatte. Der Gebrauch des Galvanometers kann also in einigen Fällen den des Elektrometers ersetzen, um etwas beträchtliche Mengen von Elektricität, welche auf Batterien angeliäuft find, oder von Spitzen eingelogen werden, zu messen. Es scheint, als könne die geringe Amplitude der beobachteten Ablenkungen ein Einwurf gegen die Anwendung dieses Mittels abgeben. Allein eine einfache Betrachtung hebt diese Schwierigkeit. Versuche, die vor einigen. Jahren gemacht find, haben gezeigt, dass ein mehrere · Tausend Meter langer Draht die Ladung einer Leid-, ner Flasche ohne merkliche Schwächung hindurch-

gehen läst. Bei Versuchen dieser Art kann man elle dem Galvanometer eine beliebige Anzahl von Windungen geben und dedurch seine Wirkungen bie ine Unbestimmte vervielsältigen. Handelt es sich hingegen darum, die Wirkung eines von einer schwachen elektromotorischen Krast erzeugten Stromes zu messen, so darf der Galvanometer nur eine begränze te Anzahl von Windungen haben, über welche hinaus die Länge des Drahtes ein Hinderniss für den Durchgang der Elektricität wird, wie es auch die HH. Oersted und Fourier bei ihren thermo: elektrischen Versuchen beobachtet haben. Die Holation der verschiedenen Wirkungen des Galvano: meters ist ebenfalls von Wichtigkeit. Man kann auf diesen Umstand nicht aufmerksam genug seyn, bei Versuchen dieser Art, wo die Elektricität, wenn sie eine sehr große Spannung hat, leicht von einer Windung zu der andern durch die Seide, welche dieselben trennt, hindurchgelit. Ich machte dalier einen Galvanometer von 500 Windungen, dessen Draht mit Seide doppelt übersponnen war und an dem jede Reilie von Windungen durch einen mit Gummi überzogenen Taffet getrennt war. Bei Wiederholung der vorhergehenden Verluche mit diesem neuen Galvanometer erhielt ich Wirkungen, die fast das Zehnfache von den früheren waren, was man hauptsächlich der Sorgfalt zuschreiben musste, mit welcher der Leitungsdraht isolirt war. Ich sagte, dass die größte Ablenkung, welche ich mit meinem ersten Galvanometer durch den einfachen Strom einer Elektrisirmasching mit sehr großer Scheibe erhalten hatte, nicht größer als 3 bis 4 Grad gewesen ware. Derselbe Versuch, wiederhölt mit dem Galvanometer von 500 Windungen, von dessen Enden das eine an dem Reibezeuge besestigt, und das andere zur Ausziehung der positiven Elektricität aus den Conductoren gebraucht wurde, gab solgende Resultate:

Ablenkungen: 18°; 10°; 5½°; 3°; 2°
bei Abständen von: 0,1; 0,2; 0,4; 0,8; 1,0 Meter

Ablenkungen: 18°; 10°; 5\; 3°; 2°; 18⁶; 19°\; 20°; 20° bei Abständ. von: 0,1; 0,2;0,4;0,8; 1,0;0,1;0,05;0,025;0,01 Meter

Die Ablenkung war also noch merkbar, selbst wenn die Spitze um einen Meter von dem Conductor abstand. Man muss vor Allem bemerken, dass die einsaugende Krast einer Spitze nahe proportional ist dem Abstande dieser Spitze von dem Conductor; dass aber bei einer gewissen Nähe die herausgezogene Menge sast dieselbe bleibt, wenn man die Spitze näher bringt. Als ich eine Cylindermaschine anwandte, die nur ein einziges Kissen hatte, blieb das Gesetz der Proportionalität für kleinere Abstände wahr und die Ablenkung vermehrte sich fortdanernd bis nahe zur Berührung.

Diese Verschiedenheit erklärt sich leicht, wenn man erwägt, dass an den Scheibenmaschinen die Obersstächen der vier Kissen gewöhnlich nur durch sehr unvollkommne Leiter in Verbindung stehen. VVenn man das Ende des Galvanometers in unmittelbare Berührung mit einer einzigen dieser Oberstächen bringt, so tritt ein Punkt ein, wo die in Distanz von dem Galvanometerdraht herausgezogene Elektricitätsmenge genau der gleich ist, welche ein einziges Reibekissen der Scheibe liesern kann und alsdann vergrößert sich die Wirkung nicht merklich.

Venn man die einfangende Spitze bis zur Berührung dem Conductor einer Scheibenmaschine nähert, so erzeugen sich augenblicklich Erscheinungen von elektrischer Spannung; die Nadel des Galvanometers wird sehr in Bewegung gesetzt und nach allen Seiten abgelenkt. Indem das eine Ende des Galvanometers mit dem Conductor, welchen die vier Reibekissen mit Elektricität versehen, in Berührung steht, während das andere Ende nur eine der negativen Flächen unmittelbar berührt, und der Draht überdies seinem Ganzen Länge nach isolirit ist, so mus er sich mit einem Ueberschuss von positiver Elektricität saden und die gewöhnlichen elektrischen Attractionen hervorbringen.

Diess ist keinesweges der Fall bei der Cylindermaschine von Nairne. Als man das eine Ende des Galvanometers am positiven Conductor und das andere
Ende am negativen Conductor besessigte, war die Ablenkung sortdauernd vollkommen regelmässig; sie war
proportional der Geschwindigkeit, mit der man die
Kurbet umdrehte, als man die Bewegung dieser mittelst eines Zählers (Compteurs) regulirte. Die Ablenkung blieb auch unverändert so lange als der Versuch
dauerte. Als z. B. die Kurbel dreimal in der Sekunde
umgedreht wurde, erhielt man solgende Resultate:

Ruhepunkt: Ablenkungspunkt absolute Ablenkung 90° 125° 35°

und nach Vertauschung der Enden des Galvanometers:

60

119

56°

Die Batterie von 4000 Zoll erzeugte Ablenkungen, die dem Maximum zu nahe lagen, als dass man sie hätte messen können; aber bei sehr langsamer Annäherung erhielt man einige Augenblicke hindurch eine constante Ablenkung. So gab einer dieser Versuche eine 65 Sekunden constant anhaltende Ablenkung von 30 Grad.

Eine einzige Leidner Flasche von nur zwei halben Quadratsuls Oberstäche lenkte, als sie so stark wie möglich geladen wurde, die Nadel um 32 Grad ab.

Ich habe mehrere Versuche gemacht, um die Beziehungen auszusinden, die zwischen der Anzahl der einsaugenden Spitzen, der größeren oder geringeren Zuschärfung derselben und der Menge der eingesogenen Elektricität Statt findet, habe aber diese Versuche noch nicht genug vervielsältigt, um die Resultate derselben bekannt machen zu können. Die vorliergehenden sind hinlänglich, um zu zeigen, dass das Galvanometer im Stande ist, mehrere Ausgaben über die gewöhnliche Elektricität zu lösen, und dass zu diesem Zwecke seine Ablenkungen durch Vervielsältigung und Isolirung seiner VV indungen bedeutend vermehrt werden kann.

Ich muss hier bemerken, dass, als ich einen Platindraht an die Kupferdrähte des Galvanometers angelöthet hatte, um einen ähnlichen Vergleich, wie frühlerhin, anzustellen, eine Temperaturdisserenz von 1000 Grad zwischen den beiden Löthstellen keine merkliche Ablenkung erzeugte. Eine Kupfer-Zink-Kette von zwei Quadratsus Oberstäche hatte nicht mehr Wirkung. Endlich erzeugte eine Säule von 24

Paaren von einem halben Fuß im Quadrat, stark geladen, nur eine Ablenkung von 20 Grad. Diese rührte daher, dass der Draht schon lang genng war, um den thermo-elektrischen Strom völlig zu hemmen und den der Säule beträchtlich zu schwächen *).

Die Beziehungen, welche diese Versuche zwischen den Wirkungen der von einer Elektrisirmaschine erzengten Ströme und denen einer Säule oder eines thermo - elektrischen Apparates aufstellen, geben ein Mittel, die absolute Geschwindigkeit zu messen, mit welcher die Elektricität in einem geschlossnen elektros motorischen Apparate circulirt, sobald man das Verhaltnifs ihrer elektromotorischen Kraft, oder der elektrischen Spannung kennt, welche der Contact zweier Metalie oder die Reibung der Killen erzeugen kann. Bei den Elektrisirmaschinen ist diese Circulationge-Ehwindigkeit in der That durch die Bewegung der Glasscheibe bestimmt, mittelft welcher die Elektricität mit einer bekannten Geschwindigkeit zu den Conductoren übergeführt wird. Wenn die Spannung diefer Electricitat zehntausend Mal so stark ist, als die Spans nung einer Volta'schen Kette von gleicher Oberstäche mit dem Reibekissen, und dennoch die von beiden Strömen erzeugten Wirkungen auf einen gegebenen Galvanometer die nämlichen find, so wird offenbag die Circulationsgeschwindigkeit der Elektricität in der Volta'ichen Kette zehntaufend Mal größer feyn, wie

^{*)} Vielleicht wäre die Abienkung größer geworden, wenn der Galvanometerdraht völlig zusammenhängend gewesen, anstatt er aus zwei blost durch Toesion vereinigten Metalidrahten genbildet war.

die des reihenden Theili der Scheiber Denn es ill elus allgemein angedenmene Meinnieg, dass die Apleini
hiebg der Magnetsphel prophitional ist der Quantitat
von Elektricität, die in dem Strome Blefste

Die vergleichend mit den Stulen und den thermen elektrischen: Ketten gemachten Verinche zeigen ?! das die Leitungsfäligkeit der Metalldrähte nicht in um gehehrtem. Verhaltnisse ihrer Lange steht. Wenn die elektromatorifelie Kraft schwadt ille Birelcht vin-etweb langer. Metallbogen hin, um den elektrischen Strom fall gantlich aufenhaben. Die Intenlist dieles Stromes want tehnell to wie die Lange des Begens, abniment bis zu miner gewillen Grance, welche vost der Stärke sien blektromotorifeben Kraft: ebliangte : ... Die Amnahme von Belendensmittsnien von hittiges Higher Ott che; ihm die Attraction un land Repullamen su ore sengen, listallo nichts Befremdendes, weil; wie ich wacht man auch die elektromotorische Kraft annehmen will; die dieselben erzeugt, dennoch, wenn der Bogen unendlich klein ist, darin eine Compensation vermöge der anserbrdentlichen Geschwindigkeit, mit der die Bloktricität circulirt, Statt haben kann. Man sieht fernery daß obgleich die wenig leitenden Körper, wie z. B. die neine Waller, nicht Theile eines elektromotorischen Kreises eusmachen können, ohne die Bewegung des Galvanometers su liemmen, dennach eine Luftschicht you mehr als esnem Meter night immer diele Aff VVir kung unterbricht, und dass die Resultate von der Energie der elektromotorischen Kraft abhangen, so das bei den Versuchen über die Leitungesähigkeit der Körper, diese ein wichtiges Element ist, welches nicht vernachläßigt werden darf.

۔ ' ند

Annall of the B. San See Land Contraction

IL Verfuche über die atmosphärische Elektricität:

Man weiß, dass metallische Spitzen so große. Quantitäten von Elektricität aus den Wolken ziehen können, dass sie sehr intensive Lichtbüschel erzeugen. Der Galvanometer kann ein genaues Mittel werden, die Menge der Elektricität, welche in diese Conductoren übergeht, zu messen. Obgleich diese Folgerung an sich klar scheint, so habe ich doch eine sich mir darbietende Gelegenheit benutzt, um sie zu bestätigen.

Am 4. August, um Mittag, als elektrische VVolken ein Gewitter verkündigten, ließ ich auf dem Observatorio des Collége de France, eine Stange von 9 Meter Länge mit einer Metallspitze neben dem höchsten Blitzableiter, über welchen sie noch um einen Meter hinwegragte, ausrichten; sie trug einen Leitungsdraht, der sich in zwei sehr seinen und ein wenig divergirenden Nadeln endigte.

Der Leitungsdraht war mit Seide übersponnen und ging durch ein Glasrohr zu dem Zimmer hinab, wo der Galvanometer aufgestellt war. Das eine Ende des Galvanometers besestigte man an den Draht, während das andere Ende mit der Stange des Ableiters und solglich mit dem Erdboden in Verbindung stand. Kaum war der Apparat eingerichtet, als es zu donnern ansing. Die Nadel des Galvanometers, die ansangs auf 37° stand, wurde abgelenkt und oscillirte zwischen 34° und 32°. Die Richtung des Stromes zeigte, dass die eingesogene Elektricität negativ war. Um mich davon zu versichern, riss ich den Leitungsdraht ab zich überzeugte mich, dass das Elektrometer sich wirkelich negativ lud.

Zwei Tage hernach, am 6. August, gab ein hestigeres Gewitter, als das erste, mir Gelegenheit, diesen
Versuch zu wiederholen. Bei diesem Versuche betrug
die Ablenkung im Mittel 10 bis 12 Grad und ging bis
zu 22. VVährend der 20 Minuten, die mein Versuch
dauerte, wechselte die Richtung des Stromes zwei bis
drei Mal. VVirklich trieb ein hestiger VVestwind die
VVolken, so dass sie rasch über den Conductor hinweggingen.

Als ich den Leitungsdraht im Angenblicke der größten Ablenkung abreißen wollte, erhielt ich starke Funken, das Elektrometer divergirte mit Gewalt'; als aber der Bogen hergestellt war, gab das empfindlichte Goldblatt-Elektrometer keine Zeichen von Spannung. Nach einigen Augenblicken, wo ein starker Regen fiel und die Träger des Leitungsdrahtes benetzte, verschwanden, sowohl am Galvanometer als am Elektrometer, die Anzeigen von Elektricität gänzlich, im Aitgenblicke, wo die Elektricität am stärksten zu seyn schien. An demselben Tage hatte ich mit dem nämlichen Galvanometer einen vergleichenden Versuch mit einer Batterie von 5000 Zoll gemacht. Die Entladung dieser Batterie hatte wegen der Feuchtigkeit der Lust nur eine Ablenkung von 12 bis 16 Grad erzeugt. Man mus nicht vergessen, dass diese Wirkungen mit dem ersten Galvanometer von 100 Windungen, dem einzigen; den ich damals besass, angestellt wurden.

Nachdem ich mir einen neuen Galvanometer gemacht hatte, bediente ich mich desselben statt des ersten, um diese Versuche über die atmosphärische Elektricität wieder vorzunehmen. Ansänglich erhielt ich

mehrere Tage hindurch nur Ablenkungen, deren Maximum 10 bis 20 Grad betrug. Während eines heiteren Wetters war die Ablenkung beständig null, und ich erhielt mit einem Bohnenbergerschen Elektrometer (Electroscope à seuille d'or et à deux électricités) keine Anzeigen von Elektricität. In einem einzigen Falle, während eines Gewitters, das in einiger Entsernung von Paris Statt fand, gaben Elektrometer und Galvanometer sehr merkliche Anzeigen von Elektricität; die Ablenkung erreichte 18°, obgleich man kein Gewölk über dem Observatorium bis auf 30° vom Zenith ab wahrnahm. Am 5. September endlich, zwischen 3 und 5 Uhr Nachmittags, gingen drei Wolken, von einem heftigen Westwinde getrieben und von Regen begleitet nach einander über Paris. Bei allen drei zeigtel die Art der Ablenkung, dass die eingesogene Elektricität anfänglich positiv war, hierauf schwächer wurde und sich plötzlich änderte, nm bis zum gänzlichen Vorübergange der Wolken negativ zu bleiben.

Bei den beiden ersten betrug die Ablenkung im Mittel 50° bis 60° nach beiden Seiten; obgleich man keinen Blitz gewahrte, wuchs sie bei jedem Wind-stosse plötzlich um 10 Grad *).

Das dritte Gewitter erzeugte noch beträchtlichere Ablenkungen, die zuweilen bis 87° gingen, d. h. bis nahe zum Maximum. Zehn Minuten lang war die Ablenkung im Sinne der positiven Elektricität, und als es ansing zu donnern, wechselte sie bei jedem Schlage ihre Richtung oder stieg plötzlich um meh-

^{*)} Der Galvanometer war unter eine Glasglocke gestellt, um ihn 'gegen die Bewegungen der Luft zu schützen.

genzlichen Vorübergange der VVolke. Diese letzteren Versuche seigen, dass der Galvanometer bei Untersuchungen über die atmosphärische Elektricität sehr nützlich werden kann. VVenn es erwiesen wäre, dese die Elektricität zur Bildung des Hagels beiträgt, so würde diese Instrument das einsige seyn, welches die Menge von Elektricität auf eine genaue Art kennen lehrte, die von mehr oder weniger augeschärsten und erhabenen, oder mehr oder weniger mit dem Boden verbundenen Spitzen eingesogen wird.

VL.

Auszug aus einer Abhandlung über die Magnetifirung;

von Hrn. SAVARY.

(Gelesen in der Akad. der Wissenschaften zu Paris am 31. Jul. 1826. Aus Ferr. d. Bullet. Sciences mathém. etc. Sept. 1826. p. 202.)

Man verdankt Hrn. Arago die wichtige Beobachtung, dass leitende Drähte, durch welche der Strom einer Volta'schen Säule oder eine Entladung von gewöhnlicher Elektricität hindurchgeht, den Stahl magnetisch machen. Die im letzteren Falle bewirkte Magnetistrung ist nach Hrn. Arago's Angabe ein sehr einfaches und sehr genaues Mittel, die Leitungsfähigkeit verschiedener Körper für die Elektricität von hahen Spannungen zu bestimmen. Das sunreiche Verfahren, was derselbe für diese Art von Messung erdacht hat, besteht darin: 1) dass er einen elektrischen

Schleg fich unter mehrere gleiche Drillite von gleicher Natur vertheilen läfst, wodurch man den Grad der Magnetifirung kennen lernt, den gleiche Portionen dieles durch jeden Draht gegangenen Schlages bewirken; 2) dass er einen Schlag, der dem ersteren gleich ift, fich unter mehrere Drahte von verschiedenen Metallen vertheilen lifet. Die Magnetifirung, welche jeder dieser letzteren Drähte erleidet, lehrt mittelft der Data des ertien Verluches das Verhältnife kennen, nach welchem der elektrifche Strom fich unter diefe vertheilt. Diele Verfache, bei denen die Magnetifirung nur ein Mittel ift, die Wirkung vertelijedener Drähte mit einander zu vergleichen, erfordert bloss, dass die Nadeln in allen Stücken einander Thinlich find und stets auf gleiche Art gegen diese Drähte liegen. Hr. Ampère kam auf den Gedanken, den Leitdraht (fil conducteur) in eine Schranbenlinie aufzurollen und so die Wirkung des Stromes zu vervielfültigen. Das Resultat des Versuches war, wie er es erwartet hatte.

Die Abhandlung des Hrn. Savary untersucht die Gesetze, nach denen der Magnetismus (l'aimantation) sich entwickelt und die Entsernung sortpflanzt. Die Ströme, und vor allem die elektrischen Schläge, haben den Vortheil, dass sie eine Magnetistrung bewirken, die zugleich mit ihrer Ursache aufhört, und dass sie den Einsluss einer sehr kurzen Zeit auf die Entwicklung des Magnetismus merklich machen.

Hr. Savary untersucht zunächst die Magnetifirung, wie sie von einem in gerader Linie ausgespannten Leitdralite bewirkt wird, der lang genug ist, damit seine Enden unmittelbar keine Wirkung auf die in merschiedenere Absisteden und transversel über ihm bergebrechten, Nedelm ausüben.

Um nicht übertrieben starker magnetischer Kräße zu kedärsen, ist es nöthig, nur Nadelm von sehn bleinem Durchmesser und recht gehärtete (trempées raides)
ansuwenden. Die, welche Hr. S. zu den solgenden
Versuchen gebrauchte, hielten & Millimeter (04%,1), im
Durchmesser, und er nahm sich vor, sie ven noch viel
kleinerem Durchmesser anzuwenden.

· Wenn man durch den Leitdralst einen starken Schlag gehen läset, so bemerkt man, dass, an derselben Seite des Drahtes, die Art der Magnetistrung mit dem Abstande der Nadeln von dem elektrischen Strome verschieden ausfällt. Die Nadeln, welche zwischen denen liegen, die am färksten im entgegengeletzten Sinne magnetisirt sind, gehen durch alle Grade der magnetischen Intensität, und es giebt in dem Zwischenraume einen Punkt, wo eine Nadel keine Magnetifirung erleidet. Die Anzahl von Umkehrungen in der Magnetisirung (changemens de sens magnétique), der Abstand vom Drahte, wo sie Statt finden, und der Werth der Maxima, find, bei gleicher Intensität des Schlages, von einer gewissen Relation zwischen Länge und Querschnitt des Leitdrahtes abhängig, einer Relation, die wenig von dem einsachen Verhältnisse dieser beiden Größen abweicht. Man weiß, daß Hr. Davy und Hr. Becquerel, auf sehr verschiedenen Wegen, das Leitvermögen der Metalle für Volta'sche Elektricität diesem Verhältnisse propertional gefunden, haben. *),

^{1 *)} Hr. H. Davy, wie man aus dessen Abhandlung in Bd. 71.

Es giebt von dem Verhältnisse zwischen Lange und Querschmitt des Leitdrahtes einem gewissen Zah-

S, 241 dief, Ann. erschen kann, beskimmte das sogenannte Leitungsvermögen der Körper, namentlich der Metalle, für Elektricität auf zwei verschiedene Arten. Ein Mal geschah es dadurch, dass er ausmittelte, wie viel Plattenpaare (oder eigentlich Plattentriaden) eines Trogapparates durch Drahte von gleichen Dimensionen aber verschiedenen Metallen entladen wurden; und dann, indem er bestimmte, welche Länge gleich dicke Drahte von verschiedenen Metallen haben mußten, um eine und dieselbe Anzahl von Plattenpagren zu entladen. Dabei nahm er an, dass der Apparat entladen war, wenn ein zweiter Schliessungsbogen aus Silberdrahten, der bei allen Versuchen mit in den Kreis gebracht und durch Waffer unterbrochen war, an feinem negativen Drahte keine Gasblafen gab. Hiedurch fand er, dass das Leitungsvermögen eines Drahtes in einem verkehrten Verhältnisse seiner Lange steht, dass es mit der Dicke des Drahtes zunimmt, dass es der Masse desselben proportional geht, dass es von der Intenfität und Menge der Elektricität abhängig ift, und befonders, dass es sich mit der Temperatur des Drahtes verindert, und zwar abnimmt, wenn diese fleigt. Endlich zeigt er, dass, wenn gleich Drahte von verschiedenen Metallen, mit denen man nacheinander eine Batterie schliefet, sich mit Mengen von Elsenselle beladen, die in irgend einem direkten Verhältnisse zum Leitvermögen dieser Drähte stehen, dennoch bei einem und demfelben Drahte der Magnetismus mit der Temperatur zunimmt, während das Leitvermögen für Elektrichtät abnimmt. - Der letzte Satz scheint mir besonders wichtig, wenigstens einer naheren Prüfung werth, weil man bei allen späteren Verfuchen, die Leitung der Elektricität mit Hulfe der Magnetnadel zu bestimmen, stillschweigends angenommen hat, dass die magnetische Kraft eines Schließungsdrahtes seiner Fähighelt, die Elektricität zu leiten, direct proportional gehe.

Hen. Becquerel's higher gehörige Verfuche find in den Ann. de Chim. et Phys. T. XXXII. p. 420 beschrieben und

lenwerth, bei welchem der Drakt, mittelst einer gegebenen Entladung, gegebene Nadela bis zur Sätti-

auszugsweise schon früher in dem Bulletin des Sciences mathemat. etc. T. III. p. 293 mitgetheilt. Hr. B. findet die Methode des Hrn. Davy nicht geeignet, das Leitungsverfnögen der Metalle für Elektricität in aller Schärse zu bestimmen, weil sie der Erfahrung zuwider voraussetzt, dass jedes Plattenpaar der Säule eine gleiche Menge von Elektricität zu dem Strome liefere, das eine gleiche Anzahl von Plattenpaaren stets mit gleicher Intensität wirke, und dass eine Säule voll-Rändig entladen sey, wenn sie aufhöre Wasser zu zersetzen '). Deshalb wählt Hr. B. das nachstehende Versahren. Zwei mit Seide übersponnene Kupserdrähte acfb und cghd, Fig. IV. Taf. II, jeder ungefähr 20 Meter lang und 3 Millimeter dick, werden zusammen in gleichem Sinne um einen hölzernen Rahmen gewunden und die vier Enden dieser Drähte in die mit Queckfilber gefüllten Schälchen a, b, c, d getaucht. In diese Schälchen reichen auch die Drähte Pa, Pd, Nb, Nc, von denen die beiden ersten mit dem Pole P und die beiden letzten mit dem Pole N verbunden find. Durch diese Anordnung muss sich der elektrische Strom der Säule auf die beiden Bogen PaefbN und NcghdP vertheilen und, wie man leicht aus der Zeichnung ersieht, die beiden Drähte des Galvanometers GG' in entgegengesetzter Richtung durchlaufen. Die Magnetnadel sn im Innern dieses Apparates wird also, wenn die beiden Drahtleitungen einander gleich sind oder durch Ajustirung der mit den Polen verbundenen Drahtstücke einander gleich gemacht werden, keine Ablenkung erleiden. Dasselbe wird auch dann der Fall seyn, wenn man die Schälchen a und b, c und d durch Drähte verbindet, die eine gleiche Menge von Elektricität hindurchlassen, indem dadurch jedem der Drähte des Galva-

Eine vollständige Entladung der Säule scheint mir indes, zu dieser Gattung von Versuchen gar nicht ersorderlich zu seyn, wohl aber eine Entladung, die allemal denselben Grad erreicht; ein Ersordernis, dem Hrn. Davy's Methode freilich auch nicht in aller Strenge genögen mag. P.

gung magnetissren kann. Wenn bei gleicher Dicke des Drahtes die Länge desselben zu - oder abnimmt, so

nometers eine gleiche Größe entzogen wird. Geschieht aber diese Verbindung durch Drähte, die ungleich leiten, so wird die Nadel abgelenkt, und zwar von Seiten der Drahtwindungen, deren Wirkungen dadurch am wenigsten geschwächt worden ist. So z. B. wird der Bogen PaefbN der überwiegende seyn, wenn von den die Schälchen direct verbindenden Drähten, der zwischen a und b am wenigsten leitet, und nan hat entweder diese ' Leitung zu verstärken, oder die zwischen e und d zu schwächen, wenn der Bogen NeghdP dem ersteren wiederum das Gleichgewicht halten, also die Nadel zur ansänglichen Stellung zurückkehren foll. Es ist klar, dass sich auf diese Art ermitteln lässt, welche Länge, Dicke und Temperatur man Drähten von gleicher oder verschiedener Natur zu geben habe, damit sie einer gleichen Menge von Elektricität den Durchgang gestatten, und eben darauf beruht Hrn. Becquerel's Methode das Leitungsvermögen der Metalle zu bestimmen, Hr. B. hat indess den Einsluss der Temperatur auf das Leitungsvermögen nicht zum Gegenstand seiner Untersuchung gemacht. Er begnügt sich, die Drähte sämmtlich bis auf die Temperatur. des schmelzenden Eises zu erkälten und bringt sie überdiess mittelst eines passlichen Gestelles sämmtlich auf gleiche Weise und mit beiden Enden zugleich mit dem Quecksilber der Schälchen in Berührung.

So hat nun Hr. B. zunächst gesunden, dass, wenn man bei einem Apparate, wie er in Fig. IV. Tas. II abgebildet ist, die Schälchen a und b durch einen Kupserdraht von beliebiger Dicke und von der Länge eines Decimeters verbindet, man alsdann die Schälchen a und d, entweder durch zwei Kupserdrähte von zwei Decimeter Länge, oder durch drei Kupserdrähte von drei Decimeter Länge u. s. w., alle diese Drähte von gleicher Dicke mit dem ersten vorausgesetzt, verbinden muss, wenn die Magnetnadel in ihrer ansänglichen Lage bleiben soll, Hieraus schließt derselbe, dass Drähte von demselben Metalle eine gleiche Menge von Elektricität leiten, wenn sich ihre Ge-

Kann dielelbe Entladung nicht mehr dielelben Nadelu To fark magnetifiren, Die magnetifche Intentitt,

wichte verhalten wie die Quadrate ihrer Längen, welchen Satz er auch für Drähte von verschiedener Dicke bestätigt sindet. So blieb die Magnetnadel in Rusie, als das eine Schälchen durch einen Kupserdraht von 110 Millimeter Länge und 427 Milligrammen Gewicht, und das andere durch einen Kupserdraht von 34 Mill. Länge und 40 Milligram. Gewicht verbunden wurde, we 427: 40 nahe gleich = (110)2: (34)2. Hr. B. betrachtet diess als eine Bestätigung, des schon früher von Davy ausgestellten Satzes, dass das Leitvermögen der Körper für die Elektrichter der Säule nicht mit den Oberstächen, sondern mit den Massen dieser Körper wachse.

Hr. B. verbindet nun die Schälchen durch Drähte von gleicher Dicke aber von verschiedenen Metallen, und findet er nun z. B. das ein Draht von Kupfer bei einer Länge von zwei Decimeter eben so viel Elektricität hindurchläst, wie ein Draht von einem anderen Metalle bei einer Länge von einem Decimeter, so sagt er, das Leitungsvermögen des Kupferdrahts sey doppelt so groß, wie das des anderen Metalles. Auf diesem Wege hat Hr. B. das Leitungsvermögen der von ihm untersuchten Metalle im solgenden Verhältnis angetroffen:

Kupfer	100	Platin	16,40
Gold +	93,60	Eisen	15,80
Silber ·	73,60	Blei	8.30
Zink	28.50	Queckfilber	3,40
Zinn	15,50	Kalium	1,33

Den Metallen, welche als Drähte angewandt werden konnten, war im Drahtzuge eine und dieselbe Dicke gegeben. Queckfilber und Kalium wurden in calibrirte Glasröhren eingeschlossen, deren Weite der Dicke jener Drähte genau gleichkam.

Mit dieser Untersuchung hat Hr. B, noch eine zweite verknüpst, über die Frage: ob der Schließungsdraht einer Säule in allen seinen Punkten eine gleiche Wirkung auf die Magnetnadel ausübe, und zwar ist diese Untersuchung auf solgende velche diese bewirken kann, nimmt sehr langsam abz enn man die Drähte verlängert, hingegen viel schnel-

Art geleitet worden. Es sey MM' (Fig. V. Taf. II) eine gewöhnliche Stole, PA und PB zwei Metallstifte an den Enden derfelben und PN der Schliefsungsdraht, an den, von feiner Mitte o aus, die unter fich gleichen Kupferdribte au, bil, cy etc. a'a', b'3', c'y' etc. in gleichen Abitanden von einander angelothet find. Verbindet man nun zwei diefer Kupferdrähte. z. B. va, bf, durch Vermittlung zweier mit Queckfilber gefühlten Schalchen, mit den Enden eines empfindlichen Galvanometers, fo wird die Magnetnadel flack abgelenkt, und zwar, wie Hr. B. bemerkt, um fo ftarker, je kleiner der Abitand ab ift. Taucht man aber hierauf auch die Enden der Drähte e'z'. d & in die Queckfilber-Schalchen, und fo, dass ein zweiter dem erften entgegengesetzter Strom entfleht, fo kehrt die Nadel zu ibrer anfänglichen Lage zurück. Hieraus schließt Hr. B , daß die Wirkung des Schließungsdrahtes entweder in allen Punkten dieselbe sey; oder auch von den Enden der Säule abwärts in einem arithmetischen Verbältniffe abnehme, d. h die Diffezwischen den Intensitaten an den Punkten a und b eben fo groß fey, wie die zwischen den Intenfitaten in b' und a'.

Fast gleichzeitig mit Hrn. Becquerel hat auch Hr. Barlow in Woolwich (Edinb. philosoph. Journ. Vol. XII. p. 105)
Versuche über das Leitungsverinögen der Metalle angestellt
und unter andern gesanden, dass dasselbe bei einem und demselhen Drahte sich verhalte umgekehrt wie die Quadratwutzel
seiner Länge. Der Raum erlaubt nicht, diese Versuche hier
aussührlich mitzutheilen; nur so viel muss ich bemerken, dass,
wenn auch die Versuche des Hrn. Barlow richt g sind, se no
Resultate es doch nicht seyn können, weil er von der unrichtigen Annahme ausgeht, dass die Krast eines im magnetischen
Meridiane liegenden Schließungsdrahtes auf die Magnetnadel
unter ihm, proportional sey der Tangente des Winkels, um
welchen er diese Nadel absenkt. Um sich davon zu überzeugen, dars man nur unter andern den Aussatz des Hrn. Pros-

if, was man elsen Leiter heißt, je kurser muß elle Draht, bei gegebenem Durchmeller, seyn, wenn er für dielelbe Entledung eine gegebene Art von Nedeln bis aug. Stitigung magnatifiren soll.

Bo wie Harte und Dicke der Nadeln einen großen Einfinle liaben auf die Umkehrung der Polarität (chengemens de signe), welche sie bei der Magneti-Brung exhalten; so bet dagogen die Länge der selben Nadelm nur einen Schr geringen, Be wurden Nadeln von derfelben Harte und dem felben-Durchmeller, aber von funskehn, sehn und fünf Millimeter (6th,6; 4th,4; 20,2) Lange, bei gleichen Abständen von dem Leitdrahte, der nämlichen Entladung ausgesetzt. Die Zahl und Form in den Perioden der magnetischen Intenfitt weren diefelben für diefe verfelriedenen Arten von Nadeln; der Abstand des Drahtes von den Punkten, wo die Magnetifirung das Zeichen wechselte, war in vielen Fällen derselbe, in andern sehr wenig verschieden, kaum um einen Millimeter. Diese Gleichheit bestand noch für die Umkehrung der Polarität (changemens de signe), welche in mehr als 22 Mm. (944,7) Abstand von dem Drahte Statt fand, obgleich dort der Abstand der 5 Mm. langen Nadel vom Draht ungeführ das Zehnfache ihrer halben Länge betrug, und sie also in allen ihren Punkten von Seiten des Stromes beinahe gleiche Wirkungen erleiden musste.;

Als numerische Beispiele mögen hier die magnetischen Wirkungen einer und derselben durch verschiedene Drähte geleiteten Entladung angeführt seyn. Im Zustande der Sättigung machten die stark gehärteten Nadeln von 15. Man. (6",6) Länge, 60 Oscillatio.

- 1) Ein Platindraht von 0,12 Mm. (0",03) Dicke and 4,3 M. (13,5 par. Fuss) Länge. Alle Nadeln von der ersten, die den Draht berührte, bis zur entserntessten, in gleichem Sinne magnetisirt. Die Nadel, welche am stärksten magnetisirt worden; war um 5 Mm. (2",2) vom Drahte, und machte 60 Oscillationen in ungefähr 26 Sekunden.
- 2) Derselbe Draht, einen Meter lang. Alle Nadeln in gleichen. Sinne magnetisirt. Die am stärksten magnetisirte Nadel machte 60 Oscill. in 23",2, war also bis zur Sättigung magnetisirt. Ihr Abstand vom Drahte betrug ungefähr 10 Mm. (4",4).
- 5) Derselbe Draht, einen halben Meter lang. Zwei Umkehrungen der Pole (changemens de signe), die erste bei ungefähr 3 Mm. (1",3), die zweite bei 9 Mm. (4",0). Das Maximum der Magnetistrung 29 Sekunden für 60 Oscillationen.
- 4) Ein Platindraht von 0,24 Mm. (0",1) und 2 M, (6,2 par. Fuss) Länge. Dieselben Wirkungen wie bei dem Drahte von 0,12 Mm. Dicke und 0,5 M. Länge. Dieselbe Umkehrung der Pole; dasselbe Maximum bei 54 Mm. (15",0) vom Drahte.
- 5) Derfelbe Draht von 0,24 Mm. Dicke und 1 M. (3,1 p. f.) Länge, Vier Umkehrungen der Pole; die erste bei 0,6 Mm. (0",3) vom Drahte, die andere ungefähr bei 5 Mm. (2",2), 8,5 Mm. (3",7) und 22 Mm. (9",7); das Maximum 60 Oscillat, in 34 Sekunden.
- 6) Ein Platindraht von 0,37 Mm. (027,16) und 1 Me (3,1 p. F.) Lange. Vier Umkehrungen der Pole und

Abnahmen der Intensität wahrnelmerenden für finnen für der Pole für der Entledung greit neue Hunkahrungen der Pole schangemeine der eigigt gegeben haben wurde. Die gegen vom Brahte nuch Nadet beseind für f. fig. Min. 1766" für für für für für finnen megnistifirte machte fic. Oneill. in 56".

Die Zehl der Umkehrungen der Pole ift um le größer, je dieker und kürzer der Draht ist. Damit aber die Magnetifirung nicht zu schwack werde, mule men aledenn stärkere Schläge anwenden. In dem Masse, ale man diese verstärkt, findet fich das Maximum der Magnetifirung, für denschben Draht, in größeren Abständen von diesem Drahte und sein VVerte nimmt nur sehr langsam zu.

Der Draht von 0,73 Mm. (0,37 Mm.? P.) Dicke gab, bei einer Länge von 0,65 M. (2,0 p.F.), nur mite tellt einer Entladung, die weit stärker war, als die oben beschriebene, sechs Umkehrungen der Pole, die letzte bei 28 Mm. (12",3) vom Drahte; das Maximum der Magnetisirung lag ungefähr bei 0,12 M. (53",0) vom Drahte.

Die Wirkung ist sich gleicht in der ganzen Länge eines und desselben Drahtes. Wenn der Bogen aus mehreren Drähten von verschiedener Dicke zinkund mengesetzt ist, so ist die Form der Umkehrungen der Pole und der Intensität des Magnetismus, geringe Unterschiede abgerechnet, im Allgemeinen dieselbe bel allen Drähten. Die Arty wie ein Theil des Bogens die Wirkung der anderen Theile abandert, gestattet dem Einfluß der Leiter von verschiedener Gestatt und Graffe, den Einfluß einer Flüssigkeit und eines Metall-drahtes so wie der Einfluß der Fünkes von verschiede

Chiedenem Drucke mit einander zu vergleichen.

VVird ein Draht durch die Entladung zerrissen; fo bleiben die magnetische VVirkung und die Abwechtlung der Pole dieselben, wenigstens bei einem etwas
großen Abstande von dem Punkte des Risses.

Man wird sich erinnern, dals Hr. Arago gezeigt hat, dals die Magnetistrung der Nadeln dieselbe ist, sie mögen in eine isolirende Substanz eingehüllt seyn, oder ohne Einhullung der Wirkung des Stromes ausgesetzt werden. Diese Gleichheit sindet selbst dann Statt, wenn die Entladung den Nadeln mehrere Pole giebt. Nadeln, in mit Schelllack versiegelten Glasröhren eingeschlossen, erleiden dieselben Wirkungen, als wenn sie durch nichts von dem Strome getrennt würden. Das Glas wirkt in diesem Falle nur wie die Lust, welche die Nadeln umgiebt und sie gleichsalle isolirt.

Die Umkehrungen der Pole bei Kompalanadeln; welche der Blitz bewirkt, lassen sich durch die so eben beschriebenen Magnetistrungserscheinungen erklären; doch können sie auch daraus erfolgen, dass das elektrische Fluidum auf die Nadel entgegengesetzte VVirkungen hervorbringt, je nachdem es an dieser oder jener Seits derselben vorbeigeht.

Nachdem Hr. S. die Wirkung geradliniger Leitdrahte unterfücht hat, setzt er die von schraubensörmigen Drähten auseinander. Man weiß durch die Beobschlungen des Hrn. Arago, und diese stimmt mit der Theorie des Hrn. Ampère überein, dass im Inpern eines hinreichend langen Schraubendrahtes die-

Nadelm, welche dellen Axe parallel liegen, eine gleich Magnetifirung erfahren, wie weit fie übrigens and von dem Umkreise des Drahtes entsernt find. Die kann nur dann Statt finden, wenn alle Pankte de Nadeln gleiche Wirkungen erleiden. Indels, als Hr S. die Intenfität der Entladung veränderte, erhielt 💣 die Nadeln bald in dem einen, bald in dem anders Sinne magnetifirt; man findet so bis gegen drei Um kehrungen der Polarität, und das Maximum der Me gnetifirung, den Zustand der Sättigung, bald im einen bald im andern Sinne. Hier, wie bei den geradh nigen Leitern, hangen die Umkehrungen der Polari tat, und der Werth der Maxima, von der Dicke und Lange des Drahtes ab; sie hängen aber auch von dem Abstande zwischen den Schraubengungen ab. Die angewandten Schraubendrähte hatten oft 2 bis 4 Decimeter (7",3 bie 14",7) Länge. Gleichwie Hr. Arage es bei schwächeren Wirkungen beobachtet hat, ift die erzeugte Magnetifirung confiant im Innern derfelben. ausgenommen in den den Enden fehr nahe liegenden Theilen. Wie auch die Richtung und die Intenlität des Magnetismus seyn mag, welche die in der Mitte und parallel der Axe liegende Nadel empfängt, A finden fich doch alle Nadeln, welche diefer Axe paral lel liegen, ebenfalls in demfelben Sinne und in dem felben Grade magnetifirt, fie mögen fonst auf irgend eine Art gelegt feyn.

Man hat bei den ersten Versuchen des Hrn. Arage gesehen, dass derselbe Nadeln, die in Röhren von Glas oder Holz befindlich waren, magnetisirte, ohne dass die Wirkung des Stromes oder Schlages auf diese Nadeln dadurch abgesindert worden ware. Er hatte

fich vorgenommen, flatt des Gleses und Holzes vers schiedene andere Substanzen zu nehmen, überließ es aber gern Hrn. Savary, diess weiter zu verfolgen.

Hr. Savary hat beobachtet, dass ein Metall, was anserhalb der Bahn des elektrischen Fluidums liegt, isoliet, wenn man will (was gleichgültig ist) durch Glasplatten, in einer sehr krästigen Weise, auf die Richtung und Stärke der Magnetisirung einwirkt. Die Wirkungsart des Metalles hangt von der Intensität der Entladung ab; sie geht so unter dem Einslusse verschiedener Entladungen durch eine Reihe von entgegengesetzten Zuständen, analog den Polaritäten von entgegengesetzten Zeichen, die unter denselben Umständen die kleinen Stahlnadeln auf eine bleibende Weise erlangen.

Unter dem Einflusse eines geradlinigen Leitdrahtes bietet die Wirkung der Metallplatten mehrere besondere Fälle dar.

- Nadeln gebracht, schwächt, bei sehr schwachen Entladungen, die Magnetisirung sehr, und vermehrt sie bei stärkeren Entladungen. So können, bei einer und derselben Entladung, eine dünne und eine dicke Platte entgegengesetzte Resultate hervorbringen.
- dieser und dem Draht, so vermehrt sie (die Metallplatte), bei sehr schwachen Entladungen, die Megnetisirung der Nadeln, und zwar um so mehr, je dicker
 sie ist. Es giebt eine solche Entladung, dass die Magnetisirung durch eine dicke Platte erhöht und durch
 eine dünne geschwächt wird. Bei stärkeren Entladun-

general de Samela pete des des lessens, von melobie die Nadela beld einen Magnetiemus erhelten, de dem, welchen dem, welchen dem, welchen der Strom allein entwickeln würde, ent gegengeletzt ist.

In den schraubenstemigen Drahten wird die Mag gestistung der Nadeln erhöht, wenn sie mit einer dännen metallischen Hälle umgeben find; eine dicht Hälle schwächt sie. Die starksten Schläge haben kannt sine merkliche Wirkung auf eine Nadel, die im Inwern eines 5 Mm. (2",2) weiten Cylinders von Kupfer liegt.

Die Analysis allein kann ans den beobachteten Refultaten numerische Werthe ebleiten, welche die jedem Körper eigenthümliche Energie darstellen. Für Schwache Winkungen (d. i. für schwache elektrische Schläge? (P.)) hat Eisen die stärkste Krast, dann solgen Kupser, Zinn, Quecksilber; Eisen- und Kupferseile sind sast ohne Wirkung, wie es auch Hr. Arage bei den, durch Rotation erzeugten, magnetischen Erscheinungen beobachtet hat.

Wenn man zur Magnetistrung, statt des elektriSchen Schlages, den Strom einer Säule anwendet, so
üben die metallischen Hüllen eine weit schwächere
Virkung aus; doch ist sie noch sehr merklich, da
man so die magnetische Intensität, welche ein Strom
zu erzeugen vermag, auf ein Viertel ihree Werthes
herebbringen kann.

Hr. Ampère, als er Kupferdrähte dem Einfinste sehr krästiger Velte'scher Sröme ausletzte, und Hr. Beequerel, als derselbe Nadeln von verschiedenen fohon außerordentlich schwacher magnetische Wirkungen bemerkt, die denen analog sind, welche Coutomb in denselben Körpern mittelst starker Magnetische entwickelt hat. Nichts hat aber in diesen Versuchen den Grad von Wirkung gezeigt, welche andere Substanzen als Eisen während des Aktes der Manetischer Entladungen, eine Wirkung, die der des Eisens durchaus zu vergleichen ist *).

1. Mit den Beobschtungen, deren hier He. Savary gedenkt, find ohne Zweisel die gemeint, welche in den Ann. de Chun. et de Phys. T. XXV. p. 269 von Hrn. Begguerel beschrieben werden. Hr B. fucht dafelbit zu zeigen, dafe in allen Körpern durch den Einfluse elektrischer Ströme magnetische oder analoge Wirkungen hervorgebracht werden köngen, und führt als Beweis dazu die folgenden von ihm benbachteten Erscheinungen an. 1) ein geradiniger oder ringförmiger Draht von weichem Eifen, innerhalb eines mit der Shole verbundenen Galvanometers aufgehängt, ftellt fich sonkrecht gegen den elektrifchen Strom und wird zu einem formilchen Magneten. Elfenexyd und Feile von weichem Elfen, in eine Patrone von Papier gebracht und im Galvanometer aufgehängt, ftellen fich parallel dem elektrischen Strome, und es zeigt figh bei Annäherung eines Magnetitabes, das die eine Seite der Patrone ihrer ganzen Lange nach nordpolarisch und die andere Seite füdpolarisch geworden ift. 3) Nadeln von Kupfer, Holz und Schelllack scheinen sich im Galvanometer ebenfalls der Ebene der Drahtwindungen parallel zu stellen, aber die Wirkung ift schwach und erfordert nothwendig, dass man durch eine Bedeckung von Glas jeden Luftzug abhalte, auch ift die Einwirkung auf diese im Galvanometer schwebenden Substanzen fehr unbestimmt und zweifelhaft. Hr. B. hat ferner gefunden, dass eine 2 bis 3 Centimeter lange und I Millimeter

dicke Nadel von Helz, wenn sie an den Enden (ehne Zweisel senkrecht gegen ihre Axe) mit quadratischen Platten aus Stahl oder weichem Elsen von 2 Milm. Seite und 0,2 Milm. Dicke versehen ist, sich sehr rasch der Ebene der Drahtwindungen parallel stellt, dass sie hingegen von dieser um 45° und darüber abgelenkt wird, wenn statt der Platten mehr oder weniger lange Drahte von Eisen (ohne Zweiset parallel mit der Axe der Nadel) angebracht werden. Hr. B. glaubt hierdurch die Wirkung der elektrischen Ströme auf das Holz verstärkt zu haben und sieht sie als erwiesen an. - Ich kann nicht bergen, dass mir diese ganze Untersuchung, was den Einfluss der sogenannten elektrischen Ströme auf nicht metallische Substanzen betrifft, sehr wenig zu beweisen scheint und daß auch der folgende Verfuch des Hrn. Ampère Wohl noch einer weiteren Bestätigung bedarf. Hr. Ampère hatte mimlich, wie Hr. Becquerel in derfelben Abhandlung berichtet, einen Kupferstreifen zu einem Reifen gekrimmt und innerhalb des Schließungsbogens einer Voltaschen Saule ib aufgehängt, dass er denselben nirgends berührte. Bei Annaherung eines Huseisenmagneten soll nun der Kupferkreisen bald sich gegen die Arme des ersteren bewegt haben, bald von diesen abgestossen worden seyn, und zwar: suivant le sens du courant dans les conducteurs environnans sich also wahrscheinlich der Ebene der Drahtwindungen parallel gestellt haben. - Weiteres und Bestimmteres ist von diesem Versuche, den Hr. Ampère in Gemeinschast mit Hrn. August Delarive zu Genf angestellt hat, nicht angegeben worden. (P.)

VII.

Veber die durch Schwingungen, Rolation und Ablenkung versichtbarte Gegenwirkung zwischen der Magnetnadel und andern metallischen oder nicht metallischen Substanzen;

TOD

G. F. POHL.

Die Phanomene der fogenannten elektrischen Ladung find öfter schon mit den Wirkungen des im Stahl permanenten Magnetismus verglichen worden. Man betrachtete die elektrische Ladung als eine reelle und directe Mittheilung gleichnamiger elektrischer Thätigkeiten und schlose umgekehrt wieder von dieser vermeintlichen Ladung auf die Phänomenologie des Magnetismus zurück, den man fonach als eine ähnliche, nur auf irgend eine Weile modificirte elektrische Ladung des Stahls ansehen und begreißich machen wollte. Aber dieser Ansicht fehlt es, schon vermöge des dabei ganz unbestimmt gelassenen Verhältnisses zwischen beiden durchaus verschiedenen Erscheinungsgebieten, eben so sehr an Haltung, wie der aus den elektromagnetischen Wirkungen abstrahirten Hypothele einer empirischen Identität der Elektricität und des Magnetismus überhaupt, und fie wird dadurch vollende unstatthaft, dass, während der permanente Magnetismus des Stahls unfehlbar eine direct mitgetheilte, und im Sinne der früheren Einwirkung fortbestehende Thätigkeit ist, die sogenannte elektrische

Ladung keinervege in einer feithen unmittellichen Mittheilung besieht, sondern vielmehr, wie ich im einer hesendern Abhandliche (Kastner's Archiv, B: 6. 8., 586), und am aussührlichten im 5ten Abschmitte meines Propesses der galvanischen Kette gezeigt inhe, eine der vorhergehenden Einwirkung geradehin und schnurstracks entgegengesetzte Reaction der Masse ist.

Das forgsalligere Studium dieser Reactionserscheinungen führt aber sehr bald zu umfassenderen Gesichtepunkten, von denen sich Aussichten über des Gebiet der elektrischen Phanomene, so wie über jedes Feld van Brichelinnigen eröffnen, die irgendeiner. Tynk milchen Thatigheit des Nalurlebene ihren Ursprung an verdenkenskaben, und zu ist meine Absieltsein geigon , dale oben die in der Ueberlebnift dieles Auflatzes Besteitlen 3044 Voor let wirk ungenielwischen dem Magne ten und freend siner nælt dem gewöhnlichen Sprachgebranche meht magnetilelt geneinnten Substanz, wielehe: suffinglich scheinbar einer Lichteren Deutung fahig, durch die von dem Entdecker felbst gegebene Erweiter rung ihrer Phanomenologie (f. diefe Annalen B. 7. S. 390 ff.), jedoch wieder in eine räthselhastere Gestatt gehällt zu worden scheinen, in der That nichtedefteweniger unter einem klaren und verständlichen Charakter hervortreten, sobald sie als Reactionserscheinungen im Gebiete der magnetischen Thätigkeit: auf. gefalst werden.

Jede innerhalb eines bestimmten Quantume von Materie sich offenbarende, ihr immanente Thatigkeit ist schon als ein Streben, das mehr oder weniger stets hinter seinem Ziele zurück bleibt, nothwendigerweise an und sür sich auch mit einer Hemmung, d. i. mit ein

rungsvermögene der Masse verbunden, und der allgemein herrschende Typus der Polarität in den Naturerscheinungen ist nichts anderes, als das Hervortreteit dieses relativen Gegensatzes zwischen einer progressiven Tendenz und dieser mit ihr unzertrennlich verbundenen Reaction der Masse.

Wenn aber irgend eine thätige Stibstanz auf eine andere dadurch einwirkt, dass sie die letztere zu einest mit der ihrigen gleichnamigen Thätigkeit erregt, so muss vollends pm so viel mehr, bei dieser in gesondert ten Massen Statt sindenden Wechselwirkung, ein Gesten Massen Statt sindenden Wechselwirkung, ein Gestenstzt zwischen Empfängniss und Fortpslanzung der mitgetheilten Thätigkeit einerseits, und zwischen einer gleichzeitigen Reaction gegen diese Mittheilung andrerseits in der bekannten polaren Form obwalten, vermöge welcher die ungleichnamigen Extreme der polaren Thätigkeiten einander zugewandt sind, die gleichnamigen hingegen auseinander gehalten werden. Wenn in A eine

- A + - B +

Thatigkeit herrscht, deren progressive Tendenz auf der einen Seite mit + und deren polare Reaction auf der andern Seite durch — hezeichnet wird, und wenu B durch A zu derselben Thätigkeit angeregt wurd, so mus nicht nur in B ein gleicher Gegensatz der progressiven und reagirenden Wirkung sichen an und für sich hervortreten, sondern es muss insbesondere auch die reagirende Seite in B zunächst und unmittelbar gegen die Seite der Einwirkung von A aus gerichtets und die frei hervortretende, im Sinne der eigentlichen

Rengung Balt. Anthonomic Botts der Til Higheit ist alle verster gehindere der Gebender gehindere Gebender gehindere Gebender gehindere Gebendere Gebender gehindere Gebendere Gebendere Gebendere Gebendere des eines versteren des entgegengeletzte degegen als die philipabilitäte Gebendere minse

the ans dem particularen Gesichtspundterschigenter, in den Substandans besindlicher Fluide, un betrechten Mass, bietet win aber, je meh dem Grude der von Aussenden Krast und der Engestuglischkeit, und Verpründtschaft sin diele engeregte Thätigkeit in Russpundtschaft sin diele engeregte Thätigkeit in Russpunishseltige Modificationen der, die sich vorwehmbieh unter drei wesentlich von einender verschiedene, deren die Ersphung dergebotene und deher wohl en bemarkende Kategorieen bringen kassen.

printer the comment exercises are a point freely set.

Unter günstigen Umständen kann nämlich zuvörderst die Intensität der Erregung so groß und die liervorgerusene Thätigkeit in B so extschieden seyn, daß
die letztere, auch nachdem die unmittelbare Einwirkung von A auf B-nitht mehr Statt sindet, dennoch
eben so und in demselben Sinne, als es während dieser Einwirkung bereits geschah, in B an und für sich
allein fortdauert; wie es z. B. Statt hat, wenn A ein
Magnet und B ein Stahlstab in dem angemessenen Zustande der Cohäsion seiner Masse ist.

Ein geradehin als entgegengesetzt zu betrachtender Fall wird dargeboten, indem B nicht nur während der Einwirkung, wie lebendig ührigens auch die in Bangeregte Thätigkeit seyn möge, bereits eine Meträchlich schwächt, sondern ganz besonders der durch, dase, nach der ausgehobenen unmittelbaren Einwirkung von A auf B, in dem letzteren die Reaction offen und gewaltsam in einer der bisherigen völlig entgegengesetzten Richtung der Thätigkeiten hervortzitt, so dase das von A abwärts gerichtete Extrem, welches vorher positiv thätig var, jetzt, unter der lebhasten Tendenz zur Vernichtung derselben Thätigkeiterichtung, negativ, und das nach A hingewandte, früher negative, jetzt dagegen positiv thätig erscheint, so lange bie unter diesen, den bisherigen Thätigkeiten schnurstracks entgegengesetzten, Impulsionen die erstrebte Indisserenz wirklich wiederum eingetreten und vollständig zurückgekehrt ist.

men that will write the the tent of the same the same the same that the

Dieser Erfolg spricht sich z. B. höchst vernehmlich aus in den bis dahin verkannten Wirkungen der Ritter Schen Ladungsfäule; Ritter Selbst hatte ihn So noch nicht aufgefalst, aber leine wahre Natur, lo wie das Wesentliche aller übrigen elektrischen Ladunge-· plianomene, auch im Gebiete der gemeinen Elektricitat, wie sie sich namentlich an der Leidner Flasche und zum Theil auch am Condensator darstellen, ist von der angegebenen Art. Zu Erörterungen darüber ist hier nicht der Ort, ich muse mich darauf beschränken, auf meine eben erwähnten Darstellungen des Gegenstandes zu verweisen. Dagegen steht es in sehr nahem Zusammenhange mit dem Zwecke des gegenwärtigen Auflatzes, hier auf ein ähnliches Ergebniß im Gebiete der magnetischen Erscheinungen aufmerkfam zu machen, von dem wir erst durch Barlow bei Gelegenheit seiner bekannten Untersuchungen über

&le polare Mittheilung des tellurischen Magnetismus an Eisen - und Stahlmassen, durch eine ganze Reifie von Versuchen in Kenntniss gesetzt worden find. Jene Einwirkung, vermöge welcher, dem allgemeinen Erregungsgesetze gemäle, in unserer arktischen Brdhälfte das untere Extrem der Eisen - oder Stahlmasse nordpolar, des obere südpolar magnetisch erregt wird, ist dedurch bereits als ein minder kräftiger Grad der magnetischen Thatigkeit bezeichnet, das sie nicht bleibend ist, dass sie sich mit der geänderten Lage des Eisons ebenfalls andert und dass das Eilen in diesem Zu-Rande zwar noch anziehend und abstossend auf die Magnetnadel wirkt, aber nicht mehr die Krast besitzt, das kleinste unmagnetische Eisextheilchen anzuzielten und noch weniger, dasselbe beibend magnetisch zu machen, und auch dieser geringere Grad der Einwirkung hat bereits gänzlich aufgehört in der Weisselühhitze des Eisens oder Stahls; es zeigt sich alsdann wenigstens nicht in einem anderen Grade magnetisch. als alle übrige sogenannte nicht magnetische Substanzen. Der merkwürdige Uebergangspunkt aber, auf welchem gerade die Trennung vor sich geht und auf dem das Eisen, gleich allen übrigen Stoffen, die bisherige Art der magnetischen Einwirkung gänzlich von sich weist, liegt zwischen der Weissgluth und der dunkeln Rothgluth, und hier, im Zustande des hellrothen Glühens, ist es, wo das Eisen die entschiedenste, offen und klar hervortretende Reaction gegen die bisherige magnetische Einwirkung eben so bestimmt zu erkennen giebt, wie z. B. die Ritter'sche Ladungsfäule und die Kleist'sche Flasche nach dem Austritte aus dem geschlossenen Kreise der Kette nur durch eine Reaction gegen die bisherige Einwirkung fich als folche thätig verhalten. In der untern Halfte der Eilenmasse, welche so lange nerdpolar war, tritt aledann plötzlich Sudpolarität, und in der obern bisher l'adpolaren Halfte tritt gleichzeitig eine entichiadene Nordpolarität einige Minuten lang hervor. Dabei find diese polaren Reactionen nach dem Innern der Masse hin gerichtet, so dass sich die Maxima derselben in der Mitte der Eisenmasse unmittelbar zu berühren scheinen *), welches mit meiner, in andern Arbeiten entwickelten Anficht über die Natur des Magnetismus, nach welcher derfelbe eine in der Einheit der Masse von Innen nach Aufsen gerichtete univerfelle Tendenz zum Chemismus ift, deren offene Reaction mithin die entgegengefetzte Richtung von Aufsen nach Innen zeigen muß, fehr wohl zusammenstimmt, während die Elektricität stets eine durch die Disterenz verschiedener Massen nur von Aussen her erregte individuelle chemische Tendenz ist, deren Maxima beim reagirenden, wie beim progressiven . Effect in die Extreme der Massen fallen.

Ich kann nicht umhin, hiermit noch die folgende Bemerkung zu verbinden. Bevor jene Reaction des Eisens gegen die Einwirkung des Erdmagnetismus eintritt, zeigt es in der dunkeln Rothgluth die gewöhnliche normale Erregung noch in viel stärkerem Grade, als in kaltem Zustande, und es könnte hieraus vielleicht Veranlassung genommen werden, die Richtigkeit der eben entwickelten Betrachtungsweise in Zweisel zu ziehen, indem ihr die Meinung entge-

^{*)} Man vergl. Gilbert's Annales , Bd. 23. S, 232 ff.

ther wanter and the warman Polester in A Minds Abh Togaridali Reddition; his With Women's the Militari Heivettretens der letzteren; allentig ichwin den und an Intentität fortwährend abnehmen mulete, Walirend fie doch, nach Barlow's Beobachtungen, Die zu dem momentanen Veberspringen in den entgegengeletzten Zustand beständig zunimmt. Allein eine Whe Einwendung wurde, weit entfernt, unlere Behanptung zu entkräften, vielmehr da, wo lie geltend gemucht wurde; nur Mangel an Kentitnife und innefer Anschauung des eigentlichen Wesens solcher Et-Icheinungen verrathen. Jede dynamische Thatigkeit Wird gerade durch eine zweite, ihr luccelliv entgegengerichtete Einwirkung bis zu einem bestimmten Grade mur um lo kraftiger angefacht und nimmt an Intenfitat; fatt zu finken, vielmehr noch erst bedeutend zu, bis die Umkehrung, wenn sie erfolgt, in einem Moment urplötzlich hervorbricht. Ueberall lodert in der Natur die Lebensflamme vor dem Erlöschen noch ein Mal um so heller empor, und jede Seite einer polaren Erregung ist um so krästiger, je krästiger ihre Gegenseite ist. Unter mehreren Substanzen, welche verschiedene Grade der Empfänglichkeit für eine und dieselbe Erregung zeigen, wird man eben so in der Regel diejenige, welche den höchsten Grad dieser Empfänglichkeit besitzt, bis zu einem bestimmten Punkte auch den höchsten Grad der Reaction gegen dieselbe Erregung versichtbaren sehen, wie gerade das Eilen unter allen tellurischen Stoffen, bei einem überwiegenden Grade von Empfänglichkeit für magnetische Tha- .. tigkeit, auch in der eben angegebenen Beziehung nich! minder, wie ist derjehigen, von der gleich wefter un

ten die Rederleyn wird, die stärklie Reaction gegen die Erregung zu dieser Thatigkeit zu erkennen giebt.

3.

Wir kommen nun zu der noch übrigen dritten Kategorie, welche gewissermaßen den Indisserenzpunkt zwischen den beiden vorher in Betrachtung gezogenen ausmacht. Sie begreist alle diejenigen Fälle in sich, unter welchen zwischen zwei Substanzen, von denen wir, so wie oben, die eine A, als die urspünglich erregende, die andere B, als die durch A erregte setzen wollen, zwar eben mit dieser Erregung eine VVechselwirkung Statt findet, die aber in B nicht so ties, als in den bisherigen Fällen eingreist, sondern nur von solcher Art ist, dass nach der aufgehobenen Einwirkung ein Fortbesiehen der bisherigen Thätigkeit in B eben so wenig, als eine unter entgegengesetzten Richtungen hervortretende Reaction gegen dieselbe sichtbar wird.

Wir find gewohnt, unter den Umständen, mit welchen diese Kategorie die überwiegende wird (denn streng gesondert ist keine für sich allein in der Wirklichkeit vorhanden), die Substanz B nicht sowohl ale
ein eigentlich dynamisch thätiges, polarisch erregtes,
sondern nur als ein passives Medium, gleichsam ale
ein blosses Filtrum der von A ausgehenden Thätigkeit zu betrachten und die, mehr oder weniger noch
über die gesetzliche Abnahme durch Entsernung, hinansgehende Intensitätsverminderung der von A auf B
und durch B hindurch weiter übertragenen Thätigkeit pslegt sodann nur als Folge eines bloss durch trägen, materiellen Widerstand bewirkten, sogenannten

🗱 Leitungsvermögens der Malle 🛬 dargefiellt un werden. Diele Verstellung beherriel unt, fo lange wir uns nicht von der gewöhnlichen Taufchung frei gemacht haben, vermöge welcher die Materie nicht als das, was fie einzig und allein nur ift, ale ein bloser Inbegriff von Erscheinungen, sondern Wildrautarlicher Weife vielmehr als ein abfolutes Uil fübliret, als ein resier Trager der Erscheitungen if Setzi wird. Der eigentlich fireng folgereclite Greing pharekter viner felchen Betrachtungsweiß bestellt dat in, dels nach ihr, in geredem Widerspruche mit det hoolisten Zwecke willenschaftlicher Bestrebungen, Wil Materie zur Hauptlache und des Leben uur zu enne ingeflogenen Qualität, zur Nebenfache gemiehtt. wild Dulm treten an die Stelle lebendiger Thatigkelten iff imponderable Stoffe, die wechleileitigen Brieghillie der Subffanzen werden zu blofsen Emanationen dies Impenderabilien und der an fich unbegreifliche, mit größerer oder geringerer Leichtigkeit, mit mehr oder weniger Widerstand erfolgende Duroligang der letsteren durch die materiellen Substanzen muß durch eine Monge neuer, willkürlicher Suppositionen, durch eine als nothwendig geletzte Porofitat, durch relative Menge, Gestelt und Anordnung fingirter Molecule motivirt worden. So betrachtet insonderlieit der Atomismus die durch irgend eine unmagnetische Masse bis über ihre jenfeitigen Gransen hinens fortgepflangte Wirkung eines Magnetstabes lediglich als Ergebnis. einer palliven Permeabilität dieler Malle für lein fine giries magnetifohes Pluidum und-eine reelle magnetie Sche Polarität kunn, von seinem Standpunkte ans, in irgend einem Stoffe nur realifirt worden durch jene

5. -

dentalben urfpränglich inwohnende magnetische Matorie oder vielmehr durch zwei entgegengesetzte, anfangs neutralifirte, fodann aber wieder auf unbegreifliche Weise auseinander gegangene materielle magnetifche Urfublirate. Unter welcher Form aber vollende die Erscheinungen aufzufallen seyn werden, wenn er genöthigt ist, zuzugeben, dass die von Arago beobachteten Thatfachen nicht auf eine eigentliche magnetifohe Polarität, fondern immer nur auf einen unter allen Umständen repulsiven Effect zwischen dem Magnet und der resgirenden, sogenannten nicht magnetischen, Substanz hinauslaufen, dafür möge er - der beinahe fo viel verschiedene hypothetische Mantel zur Gestaltung der Erscheinungen in Bereitschaft hält, als. es Klassen von Erscheinungen giebt, und der auch fardiefen Fall einen neuen Ueberwurf zu erfinnen oder einen älteren so umzuformen wissen wird, dass das Naturleben in dieser Verhüllung, nach seiner Art zu fehen, weniger befremdend, als in der Wahrheit und Offenheit feiner urfprünglichen Offenbarung fich ihm darstellt - dafür möge er, so weit er es für nöthig erachtet, felbst Sorge tragen. Indem wir es une angelegen seyn lassen, die Züge des Lebens in den Naturerscheinungen so rein und einfach als möglich und in fletem Zusammenhange mit dem großen Gesammtbilde der allgemeinen Naturwirklamkeit anzuschauen. so werden wir dagegen jetzt die einfache Enunciation des Wesens der in der Ueberschrift bezeichneten Phanomene folgendermaßen zusammenfassen können.

Wenn ein ursprünglich magnetischer Körper A in einen zweiten urlprünglich magnetischen oder magnotifch erregbaren Körper C. auf die gemeine ent Ca

Annal, d. Phylik, B. 84, St. 3, J. 1826, 91, 11,

Schieden versichtberte VVeile einwirkt und zwisches beiden irgond eine logenannte unmagnetische Subfianz B, Luft, Glas, Metall oder dergi, vorhanden ift, durch welche hindurch die Wechfelthätigkeit zwij Chen A und C zu Stande kommt, so wird die letztore durch B dergestalt vermittelt, dal's B nach deni allgemeinen Erregungsgesetze dabei selbst magnetisch polar erregt wird, so dass, wenn z. B. A nach B hip nordpolar ift, fodann B nach A hin hidpolar, nach 6 hin nordpolar und C dagegon wieder auf der nach A und nach A gekehrten Seite nordpolar, auf der entgegengeletzten füdpolar magnetisch ist. Wie eine en fich nicht magnetisch polare Eisenmasse im Wirkungs kreise des tellurischen Magnetismus, se wird alse auch & und eben so jede unmagnetische Substanz im Wirkungskreife eines Magneten, wahrhaft magnet tifch polarifirt; aber so wie jone Eisenmasse zwar noch auf die Magnetnadel, jedoch fehon nicht mehr auf unmagnetisches Eisen, anziehend und abstossend eine zuwirken vermeg und die Thätigkeit der einen Lage! in einer andern Lage weder fortsetzt noch gegen su reagirt, fo vermag eine unmagnetische Substanz, während ihrer polaren Erregung durch einen Magneten, nicht nur nicht frei und felbstthätig auf das Eifengt fondern auch felbst nicht einmal mehr auf die Magnete nadel zurückzuwirken, und nach ihrem Austritte aus dem Wirkungskreise des Magneten ist auch ihre Erragung erlofchen, fo dass sie, wonigstens fo weit unfere Erfahrung reicht, durch keine Reaction und nochs weniger durch irgend ein Merkmal ihres unmittelbaran Fortbestehens versichtbart wird. Der eigentliche Magnet wirkt frei rings um fich hernm, die durch!

Mit erregte unmagnetische Substant wied aber mur in dem Grade und nach den Richtungen, in welchen fie affein nur wieder auf den Magnet zuräckznwirken verniag, oline für anderweitige Einwirkungen eine frèie Erregung übrig zu behalten, durch ihn erregt. fie ist blos für den Magnet und den durch sie von jedem ans weiter erregten Körper magnetisch und anch diele Wechleiwirkung zwischen ihr und dem Magneten außert fich durch keine gegenseitige polarischi differente Anziehung und Abstolsung, gerade fo, wib die beweglichste unmagnetische Nadel aus weichtett Eisen, obgleich auf das entschiedenste durch den Erdmagnetismus erregt, dennoch niemals aus irgend eil ner noch fo geringen Abweichung in die wahre in clinationsrichtung durch ihn hineingezogen wird. Dennocht ift es wohl denkbur, dass vielleicht bei fehr kraftiger Einwirkung auf felir kleine Maffen ein mit wirklich freier Anziehung und Abstolsting verbunde! ner Ueberwältigungseflect Statt finden könne, wie die Collomb'schen Beobachtungen darznthun scheineng wenn es wahr ist, dal's dabei die Wirkungen nicht bloß durch verschiedene Schwingungsmengen, sondern anch durch bestimmte Richtungen der untersuchetenSubstanzen, ohne innere oder adhärirende Eisentheilclien, verfichtbart worden find. Außerdem wirden wir alfo unmittelbar auf finnliche Weife über jene mitgnetische Wechselwirkung zwischen den eigentlich magnetischen und den unmagnetischen Substanzen zu gar keiner Vorstellung gelangen. Allein so leicht in den letzteren die Erregung mit einer felchen Wechfelwirkung auch hervorgerafen werden mag, und fo geeignet jede an fich unmagnetilche Bubliens auch

i danh diefelbe Wechfeleszkung. gnetifehen Effect, man einem unfprünglich magnetifel erregten Konner dereit einen dynamisch polaren Auf weiter festamplensen, fo geschieht dieses dennoch, de lange Zie Ejnwirkung dauert, unter einer flärkeren - ader Schwasberen Beaction, wie die Ritter'Sche Las dangestule din Primarkette Schliefet und zu gleicher . Zeit hamengrid und reagirend auf dielelbe zurück. wirkts eder wie jede durchfichtige Substanz die Thie tigkeit swifehen ursprünglich leuchtenden und dushels Körpern vermittelt und dabei sugleich durch Re-Sexion, was make, ader weniger Licht diefer VV echielthatigheit flarker oder Ichwacher hemmend entgegenwickt. Upd gerade jene Reaction der nicht magneti-Soben Substanzen ift es, welche uns die Theilnahme der leinteren an der Thatigkeit ursprünglich magneti-Cher Stoffe, in det von Arago zuerst nachgewielenes. Thatfachen finnlich erkennen lafst, eben fo wie das Verhältnife eines durchfichtigen Körpers zum Lichte, nicht lofern er durch den leuchtenden Körper zu gleicher Thatigkeit erregt wird und dieselbe weiter fort-

pflanzt, fondern vielmehr gerade dadurch, dalls er ihr

in einem bestimmten Grade entgegenwirkt, indem er

des Licht reflestirt, auf finnliche VVeile von uns

walingenommen wird, da er ahne jene Reflexion

für das Ange so gut wie gar nicht verhanden seyn

wārde, 🦫 🐪

D.

¹⁹⁾ Selv habe nicht nichtg, orft zu bemarken, daß mir die Durchdebtigkeit etwas nederen, als die bloke passive Permanbilität in Agennationsfyfiques ist, mag aber darum oach wieder heimewege für einen änbänger der Unduletionstheerie Schlochsbie

Alle Erfcheinungen alfo, Welche aus der Einwirkung eines ursprunglich magnetischen Körners. als folchen, auf eine unmagnetische Substanz hervorgehen, find, mit geringen etwanigen Auenahmen, nicht eigentlich directe Refultate der unmist telbaren polaren Erregung, welche die letztere durch jenen erleidet, und find daher auch nicht durch atz tractive Effecte begründet, sondern sie find lediglich Erfolge einer, gleichzeitig mit jener Erregung, gegen diefelbe geäuserten Reaction, die bei ver-Tchiedenen Substanzen in verschiedenem Grade und bei dem unmagnetischen Eisen, so lange die Erregungsintenfität nicht einen bestimmten Punkt über-Tchreitet, gerade am stärksten hervortritt; und diefe Reaction äufsert sich dem gemäß immer nur als ein repulsiver Effect zwischen dem Magneten und der unmagnetischen Substanz, ohne Unterschied des darrebotenen Pols, und nicht etwa nur in einer oder gewiffen, sondern in allen Richtungen schlechthin, Nach welchen der Magnet seine erregende Thätigkeit über die Substanz verbreitet, so dass, wenn die letztere oder der Magnet in Folge dieser Repulsionen in Bewegung gesetzt, oder eine bereite aus anderweitigen Urfachen Statt findende Bewegung derfelben dadurch modificirt wird, die Wirkung jes Besmal eine Größe ift, welche aus den fümmtlichen nach verschiedenen Richtungen sugleich erfolgten. Antrieben, fo weit sie durch kein mechanisches Hin-Hernife gehemmt find, refultirt.

gelten, die meines Dastirhaltens nicht viel weniger mechanisch und unzureichend als die Newtonianische genannt zu werden verdient. Polik John will jetstenur noch kürzlich pachweilen, wit alle bieber behannt gewordene Erscheinungen dieles Gebiete der eben entwickelten Ansicht auf das volle bemmenste entsprechen, und die Beschreibung einiger Versuche hinzusügen, die ich zur Constatirung derselben Ausicht unter veränderten und eigenthümligen ben Formen selbst angestellt habe.

to VVas zovärderft, die verminderte Menga de Soliwingungen der Magnetnadel umerhalb bestimmten Schwingungsweiten über unmagnetischen Substanzen und namentlich fiber Metallicheiben anbetrifft, lo folgt diefelbe, neblt dem Hochronismus des einzelnen Schwingungen, aus einer der schwingenden Nadel überall stetig entgegentretenden zepulfiven Wirkung eben lowohl, wie aus dem attractiven Effect welchen man den neuen Erscheinungen, bei der er Bett Bekenntielteft mit ihnen, als zureichenden Grund unterzulegen holt veranlalit fah ... Es ift nach multige Anticht angleich eben fo klur, dele die Wirkung mit der annehmenden Entfernung der Nedel von der an agironden Substanz ubweltmen nind dalg da mit der neelt der Dicke wechlenden Maffe der letzieren bis auf ein bestimmtes Matimutt, wonn die Zunglinge wegen der Entforming der Mallenthvila unmerklich mit page den beginnt, sunehmen mülle.

Die Abweichung der Deglingtionensdel über eines in der Horisontalebene rativenden Metalischeiber in der Richtung der Ratetion, soliejet hingegen bei ihrer verhältnismassig beträchtlichen Größer que einem blosen attractiven Effect der flieltenden, von der Nadel verfalgten. Massenpunkte sehen nicht mehr recht genügend begriffen werden zu können. Dagegen bil-

tratanden Republion ein bei weitem kräftigeres Motwent, von folcher Angemellenheit, daß fich durin die Gewalt, welche die Nadel nicht nur fo weit aus der Declinationsrichtung zu verdrängen, sondern sie auch beit hitstanglicher Geschwindigkeit der Rotation beständig umherzutreiben vermag, sehr wohl erkenten laßt.

Der entscheidende Verluch Arago's, worin ein Wigebalken im Gleichgewichte mit der andern Selte lotlirecht aufgehangener Mognetstab durch die nothrende Scheibe aufwarts abgestossen wird, ist mit der anfänglichen Aftlicht geradehin invereinbar und allem von unferm Gelichtspunkte aus verffändlich. Die Hauptrichtung der erregenden Thatigkeit des Stabes gegen die Solieibe erstreckt lich in der Perpendiculare timie von oben nach unten; dieler Wirkung direct ontgegen üben die unter dem Pole liegenden erregten Punkte der Scheibe eine Reaction, deren Stoßkraft moch danert, wenn Ehon andere und immer andere beranrtickende Mallenputikte in gleichem Sinne fortwirken, fo dass die Summe dieler für einen Zeitmoment zusammengedrängten Repulsionen mächtig genug wird, den Stab zu heben und ihn, da sie von da an immer lo viel an Zuwachs gewinnt als fie verliert. in derfelben Entfernung von der Scheibe so lange gehoben zu erhalten, als die letztere mit derfelben Gefeliwindigkeit zu rotiren fortfährt. Eine folche Ab-Itoseung des Stabes mus ohne Ausnahme über allen Punkten der Scheibe und ohne Unterschied der Richtung, nach welcher die Scheibe rotirt, nur nach Malsgabe der an verschiedenen Stellen verschiedenen Ge-

Die Wirkung der Scheibe auf die Magneti in der Richtung irgend eines Durchmoffere derfelben hat Arago ebenfalls an einer horizontal rotirendes Scheibe mit Hülfe einer Inclinationsnadel nachgewiefen. Er hat dabei einen Indifferenzkreie, welcher dem Rande concentrisch und ihm näher als dem Mittel punkte liegt, beobachtet, über welchem die Wickung Null ist, und er nennt die Thatigkeit der Scheibe dies feits desselben, nach dem Rande zu und darüber him one, eine Abstoleung; die jenseitige Wirkung hinge gen, welche ebenfalls eine Abstosung ist, stellt er de eine Anziehung nach dem Mittelpunkte hin dar, wes eus man fight, dels er den innern Zulemmenhans der Erscheinungen noch nicht vor Augen gehaht; bet, dellen Auffindung jedoch , wenn er fie, gleich demele nicht beahfichtigte, eben durch eine folche Anticini rang des bestimmten Ausgrucke, fehr erschwert war, den konnie, and programme transfers a first

talen Demonstration der eben erwähnten Erfolege, an der Sielle der wagerechten eine in der Verticalebene um eine Horizontalaxe rotirende Scheibe und dem gemäß an der Sielle der Inchnationahadel eine Declinationanadel zu benutzen; die Ergebnisse find dadurch leichter und zuverläßiger dar zustellen und in ihrem Zusammenhange vollständiger

gor an fiberlehen und au fludiren. Wir wollen fis daher hier in dieler Gestalt underer Betrachtung und terwerfen.

Der Kreis adbe Fig. 6. Taf. II. stelle die um i refirende verticale Scheibe, von etwa i Ful's Durche meller aus flarkem Kupferbiech, vor. Ihre Ebene in senkrecht auf der Ebene des magnetischen Meridianes ron der fie in dem lothrechten Diameter ab durchi Chnitten wird. Die Declinationenadel, in einem fie genz umschließenden, durchsichtigen Gehause, wird. entweder mit ihrem Nordpol auf der Südleite, oder mit ihrem Südpol auf der Nordseite der Scheibe mögd lichst nahe an die zu untersuchenden Punkte der letze teren gestellt. In beiden Stellungen ist die Wirkung vor einem und demfelben Punkte der Scheibe wefentlich immer eine und dieselbe, nur ist die Ablenkung der Nadel in der Horizontalebene, weil fie auf entgegengesetzten Seiten der Scheibe auch durch entres gengefetzte, aber nach einer und derfelben Richtung follicitirte Pole der Nadel bewirkt wird, auch auf beiden Seiten entgegengesetzt. Wir wollen uns die Nadel und den Beobachter diesseits auf der Südseite der Scherbe denken, fo dass ihm d in Osten, e in Westers liegt, und dem gemäls die Richtungen der Statt fine denden Bewegungen bezeichnen. Die Scheibe mealst in einer Minute gegen 1200 Umläufe. Sie rotire zuvorderst in der Richtung adbe, von Westen nach Often, und der Nordpol der Nadel werde zuvörderfi vor den Punkt a geführt, so weicht derselbe sogleicht fehr ftark, etwa 300, nach Often ab, und diele Abe tenkung bleibt fodann, der Art nach, dieselbe, wenn die Nadel alleralig von a nach e hinabrückt, nur wird

fin untile kleister sije tiefer die Nadel titter is zu stehen kammer, und vor a, wenn be nicht, shan früher numerklich wird, ist sie völlig Null. Rückt die Nadel you hier aus noch weiter nach & hitt-fort, so begirust eine allmälig vachsende westliche Ablenkung. die in b wieder am größesten ist. VV enn dagegen wallrend des Herabrückens der Nadel von a durch e nach b die Scheibe innder Richtung aebd von Osten nach Westen rotirt, Sochatemen dieselben Erscheimungen Wie vorhin, nur unter gerade entgegengeletzten Ablenhungen; die Ablenkung ist anfange von a aus westlich, bis in o, wo he Null ist, und von da bis o zeigt sie sich östlich. Alle diese Bewegungen, entstehen gans foy wie diejenigen der Declinationsnadel über der Horizontalscheibe und bedürfen daher keiner weiteren Auseinanderletzung.

Wäre die Nadel nicht durch den Stift, auf welchem sie schwebt, gehindert, nach einer auf der Scheibe senkrechten Richtung von ihr zurückzuweichen, so würde sie zugleich auch noch diese Bewegung, in der Nähe des Randes stärker, nach der Mitte zu schwächer, zeigen, ganz aus den nämlichen Gründen, nach welchen der perpendiculär über der Horisontalscheibe hangende Magnetstab in dem oben erwähnten Versuche von ihr abgestossen wird.

Außerdem aber macht sich nun auch noch wirklich an der Nadel eine dritte, von den bisher angegebenen verschiedene Bewegung bemerkbar, falls die Oessnung des Hütchens nur geräumig, die Nadel lang und leicht genug ist und der Schwerpunkt derselben sehr nahe unter der Spitze des Stistes liegt, auf welehem sie schwebt. Man nimmt alsdann nämlich auch in der Richtung des Perpendiculardiameters eine kleine Hebung des zuvörderst vor a befindlichen Pols der Nadel wahr, und zwar ohne Unterfahied in beiderlei Rotationen der Scheibe, die magivon Often nach Westen oder von Wasten nach Osten umbaufen. Diese Hebung ift alfo.eine, Abstolsung nach der Richtung be des Diameters, welche der Erregungstendenz des Polse die Masse der Scheibe nach der Richtung ab, zu mas gnetifiren, entgegengerichtet ift und nach derfelben Actiologie wie die bisher betrachteten erfolgt., Wenn nun aber die Nadel noch tiefer lunabrückt und fich mit ihrem Pol etwa ver dem Punkte A befindet a la field man die Hebung alfobald auch geringer werden und diese Abnahme muss, unserer Ansicht gemäß, in der That ans einem zwiefachen Grunde Statt finden, Erstens Schon deshalb, weil die Geschwindigkeit des Retation awischen a und c, unter jeder tiefer liegen den Stelle n geringer ist, als über derselben, womit eine Abnahme der Stolskraft aus bereits oben entwike kelten Urfachen unzertrennlich verhunden ift. Zweitens, wie besonders zu berücklichtigen ist, daher, weit nun auch außerdem eine abstossende Wirkung von oben nach unten hin, in der Richtung an auf dem Pal fich geltend macht, indem diefer jetzt die lüben ihm befindlichen Massonpunkte der Scheibe nach den Richtung na magnetisch zu erregen trachtet. Somit, il klar, dals, wenn man die Nadel noch tiefer hinaba rjicken lälst, sie endlich vor einen Punkt o kommen mille, bei welchem fich beide entgegengesetzte Repulsionen, von oben und unten her, das Gleichgewicht halten mussen, so dass die bisherige Hebung des Pole völlig Null geworden und die Nadel in vollkom-

a lidrizontaler Lage einzig und allein pur Mich Often oder Woften hin abgestoßen ift. Es II eben fo klar, dafe diefer Indifferenapunkt o zwifchen S und e jedesmal naher nach dem Rande a, als nach der Mitte e der Scheibe hin Regen mille, weil de Reputtion von a her, vermöge der größeren Roll monegesch Windigkeit der höher liegenden Massenpunk die entgegengesetzte, von o her, in der Richtuit be thatige Repullion bereits thorwaltigt haben muli Sevor die Nadel vor der Mitte des Radius ca fich befindet." Es mus elfo auch, wenti die Nadel von jenein Indifferenzpunkte o noch tiefer nach e hinabrückt die Repullion von oben her das Uebergewicht erhaltin und, wie es die Erfahrung zeigt, Ratt der bishe nigen Hebung, eine Depreffion dellelben Pols enitreten, die eben von Arago, in der Form, unter welcher fie fich ihm an der Inclinationsnadel über der horizonta-Ien Scheibe darbot, eine Anziehung nach dem Contrum der Belleibe hin genannt wurde, wahrend He Sidsig and allein such dine water Abitolog ift. Diele Deprellion des Fold nimmt begreiflich mit dem weiteren Hinabrücken umfer o wiederum ab und verfchwinder mit der Annaherung des Pols an o ganzlich. Bei farmerer Bewegung des letzteren von 'e nach b hin tritt begreiffich wieder eine Hebung ein, die vor einem Indifferensprinkte p; der eben fo weit von b, all t von a , etwa um & des Tindina, entferrit liegt, abertinis Well geworden ift; died von da an hat man wiederam eine bie s zimelmende Deprellion des gegen die Sthefbe gerichteten Pols der Nadel 1. 600 and attach

Um diele ust in einem Umlange von wenigen Greden Statt.

Diele eben betrachtete abweeltfelnde Hebung und Senkung läist lich nun aber hestimmter und anschanlicher in der Gestalt einer wechselnden Ablenkung nach Often und Westen verfolgen, wenn man die Nadel nicht, wie bisher, an dem verticalen Diameter ab, fondern an dem horizontalen de fuccessiv vorüberführt. Dagegen erscheint alsdann die dortige östliche und westliche Ablenkung hier wieder als' eine starke Senkung und Hebung des Pols der Nadel; nämlich wenn die Scheibe von Westen nach Osten in der Richtung ead rotirt, in d als eine Depression, die bie o hin abnimmt und von da in eine bis e hin wachsenda Hobung des Pols fich verwandelt, und wenn dagegen die Rotation von Often nach Westen gerichtet ist, so find dielelben Sollicitationen in entgegengefetzter Ordnung vorhanden. Damit sie indess die beabsichtigte Darstellung der östlichen und westlichen Ablenkung nicht kören und unzuverläßig machen mögen, so ist es jetzt rathsam, sich einer solchen Nadel zu bedienen, deren Suspension ihr, ohne Eintrag der Beweglichkeit in der Horizontalebene, gar keine oder wenigstens nicht eine beträchtliche Bewegung in der Verticalebene erlaubt "). Die Abstolsung, welche dem-

muß man eine Nadel gebrauchen, die beinahe in ihrem Schwerpunkte suspendirt, dabel durch zwei horizontale, von der Mitte ausgehende, auf ihrer Längenaxe rechtwinklige, sehr dünne und wohl poliste Seitenarme im Gleichgewichte erhalten und durch zwei mit ihrer Schärfe gegen diese Arme gerichtete Verticalschneiden gehindert wird, nach Osten und Westen zu decliniren, so dass ihr nur die Bewegungen in der Verticalebene übrig bleiben. Pohl.

Die von mir zu diesem Behuse augewandte Nadel war, wie die oben erwähnte; 3 Zell lang; aber das Hütchen beisad

He build dittion bald wellitally wird; with fi oben vor dem Verticaldfatiteter to die Hebuit and Senkung wechtelte, zeigt fich nihn mich eben to in der nämilichen, völlig ungeänderten Ordnung, die Scheibe mag von Westert nach Often oder in entge Tengeletzter Richtung rotiren. In a namilich, am af fiction Rande, ift diele Abstoleung fiele eine östliche Ablenkung, fle wird dann mit dem Fortrücken der Matter mach & Min Themer und M'Ivin vor toal Mang establications with the contraction of the contract Bullduge die Wieder hadi'e lift verfehwiridet | Bullely Shrift wreath surisher kellinkhing sin, "bit war whiteh Manterent Bakker , the welchen er de og and of undel ill, wind von desett hit men Wleder bie Wim wifffeline Rinds 'in 's singlimater entremiente wêmahê nistinê Phoje: Die Genebrichten Biefer Erfen einfingen im 2000 Att der Beregungelendene; welche die Nader in at-Richtung des Diameters de nach entgegengefertten Seiten zugleich geltend macht; und der gegen Biele Erregung anfirebenden, zur Girklichen Republich Werdenden Reaction des Metalle der Scheibe, bederf für niemand, der unlerer obigen Deutung gefofgt Mit eliter weiteren Atibernanderfetzung. Eben fo Wirth

tragen. Zoll hoch über ihrer Mitte, welche durchbehrt war, um den 3 Zoll beben Stift, auf dellen Spitze das
Hütchen schwebte, durchzulassen. Da die geschirsten Ränder
des Bebrieches den sehr dünnen politten Stift enge umfoblefben und nur ein Minimum von Spielraum gestatteten, se wer
die suchinstlenebewegung salt gänzlich gehemmt und bei des
geringen Friction und der magnetischen Ernstigkeit der Nadel
die Declination dennach für den Zwech der Besbachtung vollnaten ten sein bei and lebendig. Fohl-

dern außerhalb der beiden Diameter ab und de liese genden Punkten der Belieibe noch befondere angeben wollten, da sie sammtlich den bisherigen Erörterungen streng gemäß find und daraue von selbst hers vorgehen.

Die mathematische Theorie dieser Klass von Erscheinungen wird hossentlich bald, wenigstene bis zoeinem Punkte, ansgebildet werden können, auf welchem das Quantitative der Wirkungen unter allem
zur Sache gehörigen Bedingungen in genügender Uebereinstimmung mit der Erfahrung sestzustellen seyn
wird.

Ich habe außerdem noch die Richtigkeit meinen Ansicht an dem folgenden, mir eigenthümlichen, Verfuche erprobt. Ich hele einen cylindrischen Reisen von Starkem Kapferblech um seine horizontal und fenkrecht gegen den magnetischen Meridian gerichtete Axe rotiren und führte an der Südseite des Cylinedere, in der durch feine Rotationsaxe gedachten Herizontalebene, längs der in fie fallenden Seitenlinie dest Cylinders, von einem Endpunkte derfelben zum andern die Declinationsnadel vorüber, so dass der Nord: pol der letzteren successiv vor allen Punkten dieser Linie und ihnen möglichst nahe zu stehen kam. Unserat Gefichtspunkte gemals mule das Refultat eines forchen Verfuchs darin bestehen, dass vor dem östlichen Rande der Cylinderstäche die Nadel eine östliche Ablenkung erleider, die nach der Mitte der Seitenlinie hin abnimmt, olme hier in eine entgegengesetzte Ablenkong überzugehen, völlig Null wird, und daß darauf gegen den wefifichen Rand hin eine wefiliche Ablen-

deselled bearbiblise foll in adapt They die Betatism richtung die Exlinden meel de inen Norden nach Süden aden treit Süden nach Morden per, bent begehichen mehr dann, wenn die Nadel an des Nordseite des Cylinders mit ihrem Südpol vonüberger sologie gennfolde. Ante nur den Abstolmung diolos Bola mach Offensens dem ästlichen Rande eine wählich che Diolination : " and faine Absolaung mach Weillah wel dens westlieben Repet vine astliebe Declination deb Nadel Berronbryalitaes innention no in ing - en ing rus ar to Dio bishistata . Richtung dio : Cylinders, . So emici der Verticelscheibe, gegen die Weltgegenden, welche in dien, helchrisbesten i Parlingham i hadhachtet i martlen. ill-ibrigone auf keige Vieile eine grefentliche Bedins geth für die angegebonen Rolulufes dielesinden auch blek sjetler andern Lage sdar rettreutlenik årper, Blatte wenn dabei nur die Declinationsnedel durch einen oder mehrere Magnetstäbe in die entsprechende Lage. gebrucht wird, die ihr in den obigen Versuchen der Erdmagnetismus an und für sich ertheilte; ja es konnen dadurch selbst diejenigen Ablenkungen, welche. auffeerdem nur geripge und wenigen in die Augen fellend find, viel größer dargestellt werden, wenn die Nadel durch eine solche Anordnung der färkeren die: rigirenden Kraft des Erdmagnetismus, zum Theil auf: eine solche Weise entzogen wird, dass die im Experimente bewirkten Sollicitationen eben demit hur einen, um so größeren Ausschlag gewinnen. Die Versuche gestatten überhaupt, wie ein jeder, dem des Princip den felben klar geworden, leicht einfieht, eing große und unerfeltspfliche Mannichfeltigkeit von Absuderungen;

und die experimentale Seite der Physik ist durch sie in extensiver wie in ihtensiver Hinsicht auf eine höchst interessante VV eise gleich sehr erweitert worden.

Es schien mir noch eine besonders wesentliche Aufgabe für das Experiment zu seyn, das Verhalten eines beweglichen elektromagnetischen Leiters in Conflict mit einer rotirenden Metallscheibe zu versichtba-Ich gebrauchte dazu einen 8" langen und 0,05" dicken Kupferdraht, welcher in der Richtung eines Durchmessers der Horizontalscheibe, ihr parallel und möglichst nahe über ihr an einigen offenen Seidenfaden suspendirt war. Ueber den Rändern der Scheibe war er senkrecht aufwärts gebogen und seine Extreme endeten, in einer geringen Entsernung von einander, in der Drehungsaxe mit kleinen kupfernen Queckfilbergefälsen, in welche die amalgamirten Spitzen der Zuleitungsdrähte eingetaucht waren. Mechanische Einwirkungen blieben durch einen hinlänglich großen. zwischen dem Draht und der Scheibe befindlichen, Papierschirm beseitigt. Die einfache galvanische Kette, aus verdünnter Schwefelläure in Verbindung mit einer 18 Quadratfule großen Kupferstäche und einer gleichen Zinkfläche bestehend, warf den Draht, vermöge der Wirkung des Erdmagnetismus auf seine beiden 8" langen vertical aufgebogenen Seitenarme, lebliast nach der Ost-Westebene hin, so dass er nach mehreren Schwingungen ganz unverrückt in ihr festgehalten wurde. Als darauf die Kupferscheibe unter der horizontalen Papierwand in rotirende Bewegung gesetzt wurde, fand auch sogleich, wie zu erwarten war, eine in der Rotationerichtung erfolgende Bewegung des Elektromagneten Statt, die jedoch nicht in Rotation überging. Dd Annal, d. Physik, B. 84, St. 5, J, 1826. St, 11,

sondern es war bei einer Geschwindigkeit der Scheibe von etwa 800 Umläufen in einer Minute nur möglich, den Draht um einen Winkel von etwa 20° aus der Ost-Westebene auf dieser oder jener Seite, nach welcher hin die Scheibe rotirte, abgestolsen zu erhalten. Sobald die Bewegung der Scheibe aufhörte, oder nur an Goschwindigkeit nachließ, ging der Leiter sögleich wieder zur Oft-Westebene zurück; wenn alsdann aber die Scheibe schleunigst nach derselben Richtung hin in Bewegung gesetzt wurde, so konnten durch wiederholte Abwechslungen solcher Art größere Elongationen erzeugt werden, die aber auch so nicht weit über 50° sich hinausführen ließen, da das Moment der richtenden Kraft in den beiden Seitenarmen, deren Länge zusammen 16" betrug, in Vergleich mit der Wirkung zwischen der Scheibe und dem einfachen, nur halb so langen horizontalen Draht zu mächtig war, um größere Abweichungen zu gestatten. Die Erfolge beweisen indess, worauf es allein wesentlich ankommt, die repulsive Wirkung des unmagnetischen Metalls der Scheibe gegen den Elektromagneten eben so, wie sie gegen den gemeinen Magneten Statt findet, und es ist klar, dass mit einer Verminderung des Moments der richtenden tellurischen Krast, etwa durch Verkurzung der Verticalschenkel des Drahtes oder unter irgend einer andern zweckgemässen Abanderung der bewegliche Elektromagnet über der rotirenden Scheibe eben so wie die gemeine Magnetnadel in anhaltende Rotationsbewegung zu setzen sey.

Berlin, den 1. November 1826.

G. F. Pohl.

VIII.

Ueber das Verhalten der organischen Körper in höheren Temperaturen;

v o n

OTTO UNVERDORBEN ZU Dahme. (Fortsetzung.)

II. Von den Destillaten aus Pflanzenstoffen.

- I. Indigo. Unterwirst man Indigo der trocknen Destillation, so geht zwerst Wasser und Oel, späterhin ein Harz mit Oel über. Die Producte der Destillation bestehen aus:
- brandig riecht, sondern wie Indigo, der stark erhitzt oder destillirt wird. Diese oxydirt sich an der Lust, wird gelb und bringt hervor: a) Ammoniak, b) einen eigenthümlichen Stoff, den ich Crystallin nennen und sogleich näher beschreiben werde, c) einen rothen, in VVasser mit gelber Farbe, auslöslichen Körper, d) eine Schleimharzsäure, e) eine Spur eines in Kali auslöslichen Harzes, f) ein nur in Alkohol und Aether auflösliches, gelbbraunes Harz, und g) einen braunen nur in Vitriolöl aussöslichen Körper.
 - 2) Aus einer sehr geringen Menge einer stüchtigen Säure, die der Buttersäure ähnlich ist; 3) aus einem in Kali, Alkohol und Aether auslöslichen Harze;
 4) aus unzersetztem Indigo; 5) aus einer in Alkohol
 und Aether unlöslichen schwarzen Materie; 6) aus
 einem in Wasser löslichen braunen Extracte, das mit

Balen Verbindungen eingeht, die denen der Extrectes aus dem Oleum animale ähnlich find, und 7) aus einem eigentlumlichen alkalischen Körper.

Dieses Alkali ist stüssig, farblos, mit VVasser leicht zu verstüchtigen, schwerer als VVasser und in diesem weniger auslöslich als das Odorin. Es verbindet sich mit Säuren und giebt mit ihnen krystallisirbare Salze, weshalb ich es Crystallin nennen werde. Es riecht stark und ähnlich dem frischen Honig. Es bläut nicht geröthetes Lackmuspapier. An der Lust bildet es einen rothen, in VVasser mit gelber Farbe löslichen Körper. Von den Säuren wird es durch dieselben Körper getrennt, welche das Odorin von jenen abscheiden.

Schwefelsture mit Crystellin in Berührung gebracht, macht sogleich den Geruch desselben verschwinden. Bei gehöriger Concentration der Flüssigkeit schieset aus derselben, selbst wenn sie Saure in Ueberschuss enthält, ein Salz an. Um diese zu reinigen, kann man es mit absolutem Alkohol abspülen, da dieser wenig davon auflöst. Diese Salz muse in gut verschlossenen Gefälsen aufbewahrt werden, weil sich Sonst schwefelsaures Fuscin bildet. Durch Liegen an der Luft erlangt es einen schwachen Geruch nach Crystallin und hat den Geschmack der freien Base. Im absoluten Alkohol ist es bei gewöhnlicher Temperatur nur in geringer Menge auflöslich; in siedendem Alkohol löst sich aber mehr auf, und es krystallisirt dann beim Erkalten in großen Blättern heraus. In wasserhaltigem Alkohol löst es sich leicht, in Aether dagegen gar nicht. Alkalien, wie alle einfachen Basen, scheiden daraus das Crystallin sogleich ab. Für sich erhitzt, giebt es anlangs eine geringe Menge Waller

und dann Crystallin; hierauf bleibt ein durchsichtiger gelber Körper zurück, der beim Erkalten erstarrt und saures schweselsaures Crystallin ist. Diess weiter erhitzt, giebt slüchtiges krystallisirbares schwesligsaures Crystallin, viel Ammoniak und Odorin mit der Saure (schweslige Saure? (P.)); eine Kohle, die vollkomment verbrennt, bleibt zurück.

Die Phosphorsaure giebt mit dem Crystallin ein neutrales, leicht krystallistebares und ein saures Salz, welches letztere durch Abdampsen nicht zum Krystallisten gebracht werden kann, wohl aber durch Hinzusügung von Alkohol und Aether. Mit der Benzoë-saure verbindet sich das Crystallin nicht; dagegen giebt dieses mit der Butter- und Brandsaure ölartige Verbindungen, die im VVasser etwas schwer auslöslich sind und sich leicht destilliren lassen.

II. Der Kleber giebt bei trockner Destillation
1) ein dem Thieröl ähnliches ätherisches Oel, 2) eine geringe Menge von der Thier-Brandsäure, viel Harz, 4) eine Spur von Odorin, und 5) kohlensaures Ammoniak.

III. Tabak. Der Tabak aus der Nieder-Lausitz, für sich destillirt, giebt VVasser, Oel und Harz. Diese Producte bestehen aus: a) einem ätherischen Oele, das so riecht, wie erhitzter, beseuchteter Tabak; b) einer ölartigen Säure, die bei der Destillation zuerst übergeht: und sast so riecht, wie die Säure der Schleimharze; c) Brandsäure, der Thierbrandsäure ähnlich; d) einer Menge eines in Kali auslöslichen rothbraunen Harzes; e) eine Spur eines in Kali und Säuren unlöslichen Pulvere; f) einer geringen Menge Odorin; g) einer in VVasser äuslöslichen Basis, die schwieriger mit VVasser überdestillirt, als Odorin und einen kratzenden Geschmack,

to wie einen unangenehmen, fiechenden, win Harten reizenden Geruch besitzt. Diese Besie in Wester golost und mit Schweselsture vormischt, zersetzt sich beim Einkochen und bildet Odorin, Fuscin und Am moniak; h) aus Fuscin, des jedoch, wenn es micht mehrmals mit Waller destillirt worden, leicht etwas Alkali enthält und dadurch herzantig wird; (i.i.), aus dem rothen, in Säure auflöslichen, in Aether aber unauflöslichen Körper, der dem Fuscin ähnlich ist; t) aus einem in Waller auflöslichen, branuen, extractivartigen Körper, der fich mit Balen verbindet, mit Kali eine in Wasser lösliche und mit Kalk eine unlösliche Verbindung giebt, welche letztere gelbroth und pulverförmig ist und durch Säuren sogleich zorsetzt. wird; 1) aus einem dem vorigen ähnlichen Körper, der nur mit Silber und Queckhiber unauflöslicher mit Kalk, Baryt, Blei, Kupfer, Bittererde u. f. w. abertlösliche Verbindungen giebt. Die Verbindungen mit Silber und Queckfilber find gelbbraun. Dieser Körper schmeckt eben nicht charakteristisch, sieht blassgelb aus und dickt wie Gummi ein.

Eben so verhält sich der gute amerikanische Tabak und der Tabaksschmirgel von inländischen Blättern, nur ist bei letzterem das ätherische Och dem ätherischen Holzöle ähnlich. Der Schmirgel von seinen Tabakssorten enthält eine slüchtige Basis, die in geringer Menge auch schon in der vorher untersuchten enthalten ist. Diese Basis verhält sich hinsichtlich ihrer Verwandtschaft zur Schweselsäure der vorigen gleich. Sie hat einen äußerst ekelhasten Geruch, der schon in sehr geringer Menge, ost eine halbe Stunde anhaltend, Ekel und Neigung zum Erbrechen verursacht,

Nachstens werde ich ihre Eigenschaften genauer untersuchen.

IV. Guajakharz. Die Producte bei der Destillation dieses Harzes sind verschieden nach der Höhe der Retorte. Je höher die Retorte ist, desto stärker wird das Harz zersetzt und desto leichtslüssiger ist das Destillat. VVenn man die Destillation in runden Glasreterten vornimmt, geht 1) ein dünnslüssiges Oel nebst etwas wenigem VVasser über, und dann 2) ein schwarzer Theer; geschieht aber die Destillation in einer kupsernen Blase, so geht alles slüssig über.

Das ätherische Oel mit einem Achtelseines Gewichts an Alkali und mit vielem VVasser destillirt *) und sodann auf gleiche Art wie das Oleum animale behandelt, giebt solgende Producte.

a) Ein ätherisches Oel, das leichter als Wasser und sohr flüchtig ist, sehr stark, etwas rettigartig riecht, keine Farbe besitzt, aber sich leicht bräunt und eine dem Guajak eigenthümliche Brandsaure, Harz und etwas Odorin bildet. Dasselbe lässt sich in jedem Verhältnisse mit Aether, Alkohol und Oelen mischen und wird nicht von verdünnten Säuren und Alkalien angegriffen. Von dem Verhalten zu concentrirten Säuren soll weiterhin die Rede seyn. Diess Oel macht ungefähr sie des Guajaks aus. — b) Ein anderes ätherisches Oel, das schwerer mit dem Wasser zu verstüchtigen ist, als das vorige, aber doch noch leicht durch Wasser abdestillirt werden kann. Es ist schwerer als

^{&#}x27;*) Man hat immer nur wenig Oel zur Zeit in die Retorte zu bringen, weil es, besonders zu Ende der Destillation, außerst stark ausstösst.

Weller: "The risport and train of their shope the cast will be fitzt einen schwachen Beigeruch nach der weiterhim folgenden Brandliure, der jedoch durch wiederholte Destillationen immer mehr und mehr verschwinden, Diels Oel macht & des Gusjaks ans. — c) Eine geringe Menge Odoriu; -. d) einen in Alkohol und Aether un-Belichen Körper, der braun list und fich nur in Vitriolol waflöst; -- e) ein Harz, das in kaltem Alkoliol schwer, In fiedendem aber leicht auflöslich ist, und beim Erkalten derkus niedersällt, das sich gleichfalle Teicht in Aether and Oelen, aber nicht in Kali auflöß und nicht vollkommen schmilzt, sondern nur zusammenbackt; f) ein Hare, das in Alkohol und Aether, aber nicht in Kali auflöslich ist; - g) ein Harz, das in Kali und Alkohol auflöslich ist; — h) ein Harz, das in Kali auflöslich ist, aber vom Alkohol nicht gelöst wird, oder wenigstens nur in geringer Menge, da es sich beim Erkalten meist absetzt. Diese beträgt wohl 23 des angewandten Guajaks und besitzt nicht dessen Eigenschaft, durch Salpetergas blau gefärbt zu werden. Es ist stark braun gefärbt und sonst dem Colophon ahnlich. — i) Eine ölartige Saure, die in ihrem Verhalten zu den Alkalien der Thier-Brandsture ähnlich ist.

Diese Säure erregt auf der Haut oder auf der Zunge ein weit stechenderes Brennen, als ätherische Oele,
riecht rein brandig, reizt die Augen zu Thränen jund
schmeckt nicht sauer, sondern brennend stechend. Sie
ist schwerer als VVasser, röthet nicht das mit Alkohol
besenchtete Lackmuspapier und treibt die Kohlensäure nicht aus, weder für sich durch Kochen mit kohlensaurem Kalk, noch durch Kochen mit Alkohol oder

Waffer und diesen Basen. Auch treibt sie die Effigfaure nicht volkommen aus; doch wird guajak brandfaures Bleioxyd gebildet, wenn man eine geiftige Löfung der Saure mit der des elfigfauren Bleioxyde vermifcht, obgleich das letztere nicht vollständig zerfetzt wird. Die Saure loft fielt in starkem Alkohol in jedem Verhältnisse, und selbst noch leicht im Alkohol von 300 und im gewöhnlichen Branntwein. Sie ift gelbbraun und oxydirt fich nicht schnell an der Luft. Sie löft fich leicht in Kali auf und bildet damit eine braunliche Löfung, die einen brennenden beilsenden Geschmack besitzt und die sich an der Lust halt, ohne. · wie die übrigen Brandsauren, in Caprische Saure und Harz umgewandelt zu werden. Die Gnajakbrandfaure in Ucberschuss einer Kalilauge hinzugefügt und hierauf abgedampst, bis die Lösung ölartig geworden, bildet ein gusjakbrandfaures Harz, das beim Erkalten der Flüssigkeit in krystallinischen Körpern, Aesten und Goweben anschieset, an denen man aber keine Krystallflächen wahrnimmt. Diese krystallinischen Körner find dem Wallrath abnlich, enthalten fehr viel Wasser, schmelzen in der Wärme und verlieren dann "ihr Waller, werden fest und brüchig und schmelzen nun nicht mehr. Weiter erhitzt, bräunt fich die Mafse, bildet ein wenig Caprische Säure und viel von einem in Kali löslichen braunlichen Körper; dabei läßt fie viel Guajakbrandfaure entweichen.

Die krystallinischen Körner bilden sich noch besfer, wenn man die concentrirte Auslösung des guajakbrandsauren Kalis zu gleichen Theilen erst mit absolutem Alkohol und dann mit Aether mischt, worauf
sich dann bald diese Körner absetzen. Die über den

Körnerg: Inhende, Liange wird schgelegeget, big fich eine Haut auf der Flüssigkeit bildet. Beim Erkalten mestarrt alsdann die Flüssigkeit zu einem seisenstigen Körper; der das grajakhrendseure Kali ist. Dieses verfliest spielet an der Lust, löst sich wanig in absolutam Alkohol und noch weniger in Artier und Orlent Nyenn er längere Zeit in diesem Hydratzustande an der Lust geschmelsen, wird, färbt es sich sehr schön blau, doch geschieht diese gewöhnlich nur an den Bändern: Ein sapres oder bassches salz lube ich night erhalten können under bassches salz lube ich leufsure, zersetzen diese Salz sogleielt, indem sie Brandsaure abscheiden:

Das Ammoniaksalz ist Blartig, im Wasser schwer anflöslich und giebt beim Erwärmen Ammoniak von sich. Mit dem Kalk giebt die Saure ein schwer lösliches Salz, eben so mit Baryt. Mit den Erden und Metalloxy den giebt sie unlösliche Verbindungen. Die mit Biei ist weis, slielst schon im siedenden Wasser wie ein Harz, löst sich in Alkohol etwas, in Aether aber nicht, und wird durch Alkalien vollständig zersetzt. Die mit Kupferoxyd ist rothbraun, in Wasser, Alkohol, Aether und Oelen nicht auflöslich, ist nicht harzig und wird durch Alkalien in ein basisches Salz verwandelt. Durch Kochen an der Luft wird es in ein gelb bräunliches Pulver verwandelt, das ein Harzkupferoxyd ist und eine Spur einer der Buttersaure ähnlichen Saure enthält. Das gnajakbrandsaure Eisenoxydul ist weiss und wird, wahrscheinlich dadurch, dass es sein Hydratwasser verliert, beim Kochen fchwarz,

Der schwarze Theer, welchen man bei der trockenen Destillation des Guajaks erhält, liesert a) ein leicht slüchtiges ätherisches Oel, das einen schwachen Beigeruch nach ätherischem Guajaköl besitzt; b) ein weniger slüchtiges Oel, das dem vorhin unter b) angeführten sich gleich verhält und schwerer als VVasser ist. Die übrigen Körper sind den schon genannten gleich; nur ist bei dem Theer eine größere Menge Harz vorhanden. Dieses besteht aus einem in Kali löslichen Harze, das sich durch die Kohlensage der Lust schon in einer Nacht so stark aus der Kalivlösung ausschieidet, dass die ganze Flüssigkeit zu einer Gallerte erstarrt.

V. Colophon. In einer gläsernen Retorte destillirt, giebt es ein wenig Oel und gleich darauf einen
steisen Theer. In einer hohen kupsernen Blase erlitzt, liesert es nur Oel und ein wenig VVasser. Dieses VVasser enthielt a) ein wenig Essigsäure, b) eine
geringe Menge Odorin, und c) eine geringe Menge
von Harz und ätherischem Oel.

Das ölartige Destillat noch einmal mit Kali und VVasser destillirt, giebt a) ein ätherisches Oel, das leichter als VVasser ist, und im Geruch dem ätherischen Oele von der Destillation des estigsauren Kalisnahe kommt, doch weit schwächer riecht wie dieses. Es brännt sich sehr leicht an der Lust und muss daller in ganz gefüllten Flaschen aufbewahrt werden. In Alkohol löst es sich wenig. Giest man auf den Rückstand in der Blase noch einige Male VVasser und wiederholt die Destillation, so geht b) wohl die Hälste des ganzen Oels über, obgleich immer in sehr geringer Menge im Verhältnis zum übergehenden VVasse

fiedet erst bei einer sehrstelle seichter ale Wasser ist, siedet erst bei einer sehr hohen Temperatur und muße atswerkt viel Wasser, haben um überzudestilliren. Es brunkt sieht vielt Weingeist von 60°, dagegen leichter im absoluten Aikolus, und ebenfalle leicht in Aether und Gelen. Es hat noch die merkwürdige Eigenschaft; sieh sehr leicht in concentrirter alkalischer Colophon-Kalilange auszulösen, wird aber durch zugesetztes Wasser, darans wieder abgeschieden. Er riecht setzwahl dem vorhergehenden Oele an Ahnlich.

In der Retorte bleibt ein Harz zurück, welches, nachdem es durch gelindes Schmelzen von dem noch anhängenden Oele befreit worden ist, solgende Producte liesert: c) eine Spur von einem in Kali löelichen Harze; — d) eine Spur von einem nicht in Kali aber in Alkohol löslichen Harze; — e) ein nur in Aether auslösliches Harz, das den größten Theil ausmacht; — f) einen braunen in Aether unauslöslichen Körper.

Die wällrige Flüssigkeit in der Retorte giebt g) in geringer Menge Colophon-Brandsaure, die einen sehr stechenden Geruch und brennend stechenden Geschmack besitzt und wohl identisch ist mit der aus der Theorgalle. Sie ist leichter als VVasser, und löst sich leicht in Alkohol. Für sich bräunt sie sich äußerst langsam.

In der Retorte, aus der die Brandsaure durch mehrere Destillationen mit VVasser abdestillirt worden ist, bleibt zurück: h) eine Menge eines in Kali löslichen Harzes, das dem unzersetzten Colophon sich völlig gleich verhält; — i) eine geringe Menge eines braunen extractivartigen Körpers.

VI. Bensoëhars verhält sich bei der trocknen Destillation dem Colophon ähnlich und liesert a) ein
atherisches Oel, das sehr stark und angenehm nach
Benzoë riecht, leicht slüchtig und schwerer als VVasser
ist, sich leicht an der Lust bräunt, und Benzoesture,
Brandsaure und eine Menge eines in Kali austöslichen Harzes bildet; — b) ein schwer slüchtiges Oel;
— c) eine geringe Menge von Brandsaure, die schwer,
vom Harze abdestillirt und der Colophon-Brandsaure
ähnlich ist; — d) ein in Kali lösliches Harz; — e) ein
nicht in Kali, aber in Alkohol lösliches Harz; —
f) eine Spur von Odorin.

Die genannten Harze, wenn sie wieder erhitzt werden, geben die gewöhnlichen Producte und ein atherisches Oel, das nicht nach Benzoë, sondern mehr nach dem atherischen Colophon-Oel riecht.

Weihrauch, Myrrhen-, Anime-Harze und andere feine Harze, müssen in flachen Destillationegesäsen erhitzt werden, wenn man wohlriechende Oele
gewinnen will. In hohen Retorten und in kupsernen
Blasen werden alle ätherischen Oele, auch die scharfen, terpentinölartig.

VII. Bernstein, wenn er mit einer Lösung von kaustischem Kali in Alkohol gekocht wird, zerlegt sich A) in bernsteinsaures Kali und B) in ein Harz, das mit Kali eine Verbindung giebt, die auf einer verdünnten Aetzlauge harzartig umherschwimmt, in reinem VVaffer aber leicht auslöslich ist, und das mit Ammoniak, mit Erd- und Metallsalzen braune, in VVasser unlösli-

che Verbindenigen giolo, and C) in eine glainge Monge eines in Kali unläckschen Halbhanzes.

Atherischen Bernsteinöl Ahnliches Atherisches Oel; —
b) ein selwer slüchtiges Oel; — c) Brandsture, die derjenigen aus Schleimharsen Ahnlich ist; d) ein Hars, das in sehr schwecher Kalilauge löslich ist, durch einem größern Zusatz von Kali aber aus derselben harvartig gesällt wird, und sich im Uebrigen dem undestillitzen Harze gleich verhält. Diese zeigt, dass auch hier die Harze nicht vollkommen durch die Destilletion zersetzt werden; sondern ein Theil derselben, ohne Zersetzung zu erleiden, Dampsgestalt annimmt.

Die größte Menge des Bernsteins bleibt, bei der Behandlung mit alkohelischer Kalilösung, als ein gelbes Pulver zurück, das in allen Oelen und in Aether unlöslich ist, und sich nur in Vitriolöl auflöst. Für sich erhitzt, giebt diess Pulver Wasser, dann Oel und schmilzt nun, unter fortwährendem Ausblähen, wodurch es nie zum ruhigen Fließen kommt, und verkohlt sich darauf. Wenn man mit dem Erhitzen beim Braunwerden des Pulvers einhält, so hat sich nur eine ganz geringe Menge eines in Kali auflöslichen Harzes, nebst einer Spur von einem blos in Alskohol und Acther auflöslichen Harze gehildet. größte Theil ist unveränderte Bernsteinsabstanz. Diess Pulver verhält sich also dem Bernstein nicht ähnlich, du dieser durche Schmelzen sich bald in ein in Kali und Alkohol auslösliches Harz verwandelt. Für sich destillirt giebt es keine Bernsteinsaure, sondern nur -a) ein leicht flüssiges, das im Geruch zwischen Copal, Bernstein und Mastix steht; — 6) ein schwer slüchtiges Oel, das wenig Geruch besitzt, und sich zu Säuren wie andere ämerische Oele verhält; — c) ein wenig Brandsäure, der aus Schleimharzen ähnlich; — d) ein wenig Harz und keine Bernsteinsubstanz.

Der Bernstein für sich destillirt, giebt a) ein stark, nicht unangenehm riechendes kampherartiges Oel, b) sehr viel schwerslüchtiges Oel, und c) eine eigenthümliche Brandsanre. Diese letztere ist leichter als VVasser und riecht sehr widrig und brandig. Sie ist es, die dem Bernsteinöl seinen widrigen Geruch ertheilt.

Bernstein mit Vitriolöl gelinde digerirt, giebt eine braune Lösung, die, durch Wasser zersetzt, einen gelben Körper fallen läset, und einen extractivartigen zurückbehält, der keine Niederschlüge mit den Metalloxyden giebt.

Dieser gelbe, in VVasser unlösliche Körper ist eine Schweselverbindung, die durch Kalilauge, Aether, Oele und Alkohol nicht verändert wird. Für sich der stillirt, giebt diese Verbindung a) Schweselwasserstoff, b) ein sarbloses scharses ätherisches Oel, das leichter als VVasser ist, und den ätherischen Oelen ähnlich riecht, die man aus den stinkenden Schleimharzen erhält; — c) ein schön dunkelgrünes ätherisches Oel, das so wie das vorige riecht, aber nicht so slüchtig ist, wie jenes; — d) schwerslüchtiges Bernsteinöl; — e) eine Spur von slüchtiger Säure; — f) eine geringe Menge Harz, und g) eine geringe Menge Bernsteinsaure. Ueberdies bildet sich beim Kochen des Bernsteins mit concentrirter Schweselsäure, Gerbestoff.

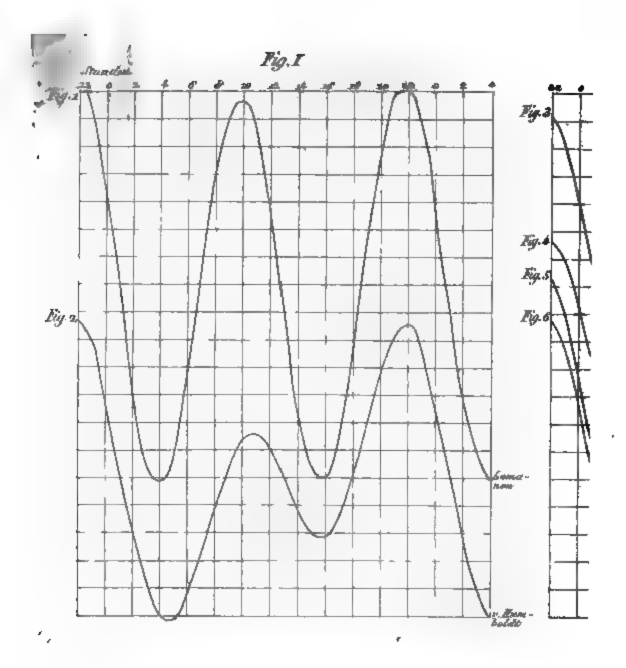
VIII. Die Rinkenden Schleimharze geben a) atherische Oele, die den eigenthümlichen Geruch jeder die-

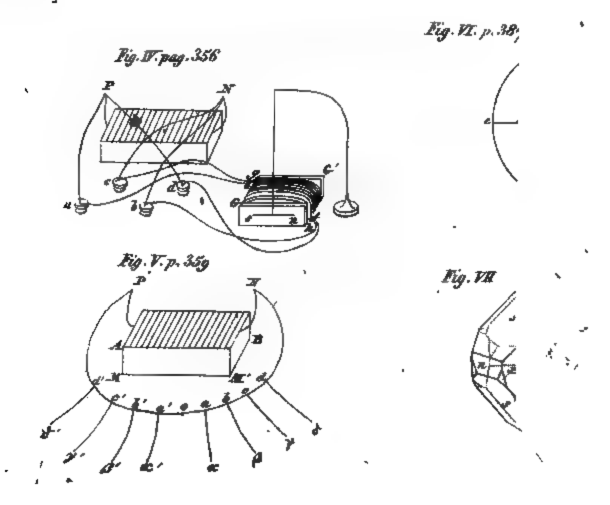
for Stoffe bestmen und fich wie andere, durch Dellike. tion bereitète, Atherilahe Oele verhalten; — b) Cele, die schwerer zu verfitichtigen find, mehr gewürshaft riechen und oft gestebt find. Die ene Segepen ist tief dankelgrän, das aus Galbanum grün. Die meisten dieser Dele werden bei der Destillation der Schleimharse orft gebildet, doch find einige schon gebildet in dielen anzutreffen. - c) eine ftinkende Saure, die ölartig ist und fich nicht in Wasser, wohl aber in Alkohol auflöst, und die, in Kali aufgelöst der Lust ausgeletzt, in Butterläure übergeht. — d) mehrere Harze, worunter das von Asa foetida Schwefel enthalt. Destillation der Asa foetida geht auch Schwefelwasser-Roff über und es bildet fich, neben einem Oele, das mach Asa foetida ricolit, ein anderes, dem Terpentinol Ahnliches; — e) die Base des Schmirgels von guten Tabaksforten.

Bemerkungen. Mit Ausnahme der atherischen Oele, der Sauren und Basen, find die Körper, welche bei trockner Destillation der verschieduen organischen Stoffe gebildet werden, nicht flüchtig; wenigstens zer-Setzen lie fich größtentheils, wenn lie von Neuem für sich destillirt werden, und liefern dabei ähnliche Producte wie Körper, die gar nicht flüchtig find. Es find also diese Körper nur flüchtig in Verbindung mit andern flüchtigen Körpern, als Oelen, Säuren, und wenn sich letztere aus ihnen erzeugt haben, versliegen sie mit diesen. Diese halbslüchtigen Körper erfordern also zu ihrer Destillation, je nach dem Grade der Hitze und nach der Länge des Weges, den sie zu durchlaufen haben, eine verschiedene Menge der ganz flüchtigen Körper und folglich auch eine verschiedene Zerletzung, wenn sich letztere erst aus ihnen bilden müssen.

Die wohlriechenden Harze, die harzigen Farbestoffe, das Gnajakharz u. s. w. geben bei der Destillation Harze, die die Eigenthümlichkeit derer, aus welchen sie genommen sind, verloren haben und mehr
dem Colophon ähnlicher geworden sind. Der Geruch
der meisten Harze ist dem gleich, welchen die ätherischen Oele der destillirten Harze besitzen. Es ist also
wahrscheinlich, dass auch in gewöhnlicher Temperatur
die vorhin erwähnte theilweise Zersetzung Statt sindet.

(Beschluss folgt,)







ANNALEN DER PHYSIK.

JAHRGANG 1826, ZWÖLFTES STÜCK.

I.

Veber die Schwefelfalze;

VOD

J. J. BERZELIU.
(Befchlufs.)

VI. Tellurfchwefelfalze.

Das Schwefeltellur ist bis jetzt wenig bekannt. Klaptoth *) hat angegeben: "dass das Tellur, wenn man
es mit gleichen Theilen Schwesel zusammenschmelze,
zu einer bleisarbenen strahligen Masse sliese, welche,
im Destillationsgesäse bis zum Glühen erhitzt, Schwefel abgebe und eine halbgeschmolzene, poröse Masse
von mässigem Metallglanz hinterlasse, welche Schwefeltellur sey." Es ist mir nicht bekannt, dass späterhin jemand das Verhalten dieses Schweselmetalls untersucht habe.

Tellur kann in allen Verhältnissen mit Schwesel zusammengeschmolzen werden und dieser färbt sich dadurch zuerst roth oder brandgelb. Wenn man die Menge des Metalles vermehrt, so wird die Masse roth beim

^{*)} Beitrage III. 12.

Hindurchlehen in dunnen Kanten, und lenwers im Reflexe; mit noch mehr Tellur, wird fie undurchfichtig und bleigran. Anf trookpen Woge kann swifchen diesen beiden Körpern keine Verbindung im bestimmten Verhältnisse erhälten werden; eine solche kann nur dargestellt worden, wonn man Telluroxyd; auf spilom Wege, mit Schwefelwasserstoffgas zersetzt. Man erhalt sie eben sowohl, wenn das Telluroxyd Basis ist, als wenn es Sauralist. Im ersten Felle setzt sie sich als ein flockiger, branger, durchscheinender Niederschlag ab, der bald dunkler und fast schwarz wird. In derselben Gestalt erhält man sie auch, wenn tellurgeschweselte Salze mit einer Saure gefällt werden. Lässt man dagegen die Lösung eines tellurgeschwefelten Salzes in Berührung mit der Luft, so. überzieht sich ihre Oberfläche mit einer bleigrauen, metallisch glanzenden, nicht im mindesten kryftellini-Schen Lamelle, die fortwährend an Dicke zunimmt, bis endlich alles Schwefeltellur abgeschieden ist. auf diese Weise erhaltene Schwefeltellur hat folgende Eigenschaften. Unter dem Polirstahle nimmt es einen glanzenden bleigrauen Strich an. Bei gelinder Hitze schmilt es, kocht und schwellt auf, läst fich aber nicht in einer zusammenliängenden blasenfreien Masse erhalten. Das geschmolzene Schwefeltellurist denkelgrau, etwas metallisch im Ansehen, zerbrechlich und leicht zu palvern. Es ist ein Nichtleiter fün Elektricität, sowohl ungeschmolzen als geschmolzen. Im Destillationsgefässe erhitzt, giebt es Schwefel: ab ; der von einem geringen Tellurgehalte dunkelroth ist, und endlich bleibt, wenn die Hitze hinreichend lange · fortgeletzt wird, metallisches Tellur zurück, welches,

Broken Burker

wenn der Verlach im Vacuo gelehieht, oder wenn der Rückstand herausgenommen und in einem anderen Gefälse erhitzt wird, durchaus schwefelfrei ist. Es ist von silberweißer Farbe, von einem ausgezeichneten Metallglanze, leitet Elektricität, und ist im Bruche stark krystallinisch. Das Tellur verhält sich also zum Schwefel ganz so, wie die edlen Metalle sich zum Schwefel ganz so, wie die edlen Metalle sich zum Sauerstoff verhalten; es wird nämlich bei einer hohen Temperatur ohne irgend einen Zusatz reducirt.

Heht ohne Zweisel darin, das unreine Telluroxyd in einem wasserstossgeschweselten Salze aufzulösen, den Tellurschwesel (Tellursvassan) daraus mit einer Saure zu fällen, und hernach das Tellur durch Destillation bei einer vorsichtig verstärkten Hitze zu reduciren, so das der Schwesel übergeht, ohne das sich Tellur zugleich mitverslüchtigt. — Das wasserstossgeschweselte Salz scheidet die basischen Metalloxyde (gewöhnlich Kupser und Blei), welche im Telluroxyde enthalten konnen, sämmtlich ab, und macht sie in Form von Schweselmetallen unanslöslich; der bei Destillation des Schweseltellurs gehen Arsenik und Selen mit dem Schwesel fort.

Das Schweseltelhur wird langlam, aber vollkominen vom kaustischen Kali oder Natron ausgelöst. Die
Eösung ist dunkelgelb und besteht, wie bekannt, aus
tellursaurem Kali und tellurgeschweseltem Schweselkalium. Kaustisches Ammoniak löst das Schweseltellur nur, wenn es srisch gefällt oder noch seucht ist,
und selbst dann nur in unbedeutender Menge. Die
Flüssigkeit ist blusgelb. VV enn der Tellurschwesel
(Tellursyasian), Arsenikschwesel (Arseniksvasian),

Schweiserfendt ich wenite valiebet gewähnlich der Fall iff, wenn er nicht zuvor de befreit worden forköpnen diese dedurch eheeschieden worden, weil fie auch won verdänntem Ammonisk suigelos werden, und diese nur wenig Tellunsch fel aufnimust., Die wallerstoffgeschweselten Sa den ork beim Kochen vom Tellur Die Iroheren Schweflungsstusen der Schwesels werden ebenfalle durch denfelben gang u und trage verfetzt. Fallt man Tellurishwefel mit ei ner Saurelaue einer Lölung, die Heper enthält, feist der Niederschlag heb braungelb oder schmuzig selb. wird aber in felir kurzen Zeit schmarzbrann ader braum. Diese Farhengnderung scheint von einer hoheren Schwefinngestuse henzunühren, die zuerst abgeschieden, und nach einigen Angenhlicken werfetzt wird, gleich dem Niederschlage, den Hepar, in Bleifalsen macht, welcher zuerst hhutroth ift, aber nach einer sehr kurzen Zeit schwarz wird; Diesa gesoliieht auch, wenn sin Telluroxydsalz mit Hepar gefallt wirder in Alisain der abeitebelten ned beitebe eine er fall new Der Tellurichwefel ist ein eben so schwach negatives Schwefelmetall, wie das Oxyd eine schwache Saure ift, mud.es darf nicht bezweifelt werden, dass es gegen stärker elektronegative Schwefelmetalle eine Schwefelbasis seyn kann. Die tellurgeschweselten Salze der acht alkalischen Radikale sind alle mit blassgelber Farbe im Wasser auflöslich und werden am besten durch Zersøtzung des Sauerstoffsalzes erhalten, indem man diese, verdünnt mit Waller, dem Schwefelwallerstoffgale ausfetzt. Tellur und Antimon haben die Eigenschaft gemein, dele sie auf pessen VV ege keine neutrale Seles

hervorbringen können; deshalb wird, wenn man ihre neutralen Salze mit Schweselwasserstosses zersetzt, ein Theil des neugebildeten Tellurschwesels in unausgelöster und isolirter Form abgeschieden. Um die Zusammensetzung der in VVasser auslöslichen Verbindung zu bestimmen, vermischte ich wohl abgewaschenes tellursaures Natron mit VVasser, und setzte es einem Strome von Schweselwasserstosses aus, so lange, als noch etwas absorbirt wurde: Ich erhielt eine blassigelbe Flüssigkeit und ein schwarzes Pulver von Tellurschwesel. Die erhaltene Flüssigkeit wurde mit Salzssure zerlegt und gab 22 Thl. schars getrockneten Tellurschwesel, so wie 40,5 Thl. Chlornatrium. Das zer-

fetzte Sauerstofssalz ist = Na Te². Hätte das zersetzte, tellurgeschweselte Salz eine gleiche Zusammensezzung gehabt, so wäre kein Tellurschwesel übrig gehlieben. Nehmen wir aber au, das Salz bestehe aus 3 Na S² + 2Te S² oder sey zu ein-drittel tellurgeschweselt, so entsprechen 22 Thl. Tellurschwesel, nach Zersetzung mit Salzsäure, 40 Thl. Kochsalz. Es ist also klar, dass das Salz diese Zusammensetzung gehat hat, und dass es erlaubt ist, auf eine gleiche Formel auch für die übrigen ausöslichen Salze zu schließen. Der Tellurschwesel läst sich mit diesen Salzen zusammensschmelzen, wird aber bei VViederaussösung in VVasser abgeschieden; man sicht also, dass es neutrale Salzen geben kann, dass aber die VVirkung des VVassers nur basische hervorbringt.

Die auflöslichen tellurgeschweselten Salze werden an der Lust sehr schnell zersetzt; in trockner Formt halten sie sich aber lange an der Sibeit. Die geringsie

Fenchtigkeit trägt bei fie zu zerftoren. Die Schwefelbalia wird in ein unterschwesligsgures Salz verwandelt und der Tellurschwefel (svallan) auf die Oberfläche der Flüssigkeit abgesetzt. In einem bedeckten! Gefässe können die tellurgeschweselten Salze mit alkalischer Basis das Glühen ertragen, ohne zersetzt zu werden: die Salze der schwächeren Basen werden aber: zersetzt, auf die Weise, dass Schwesel aus dem Tellurfoliwefel ausgetrieben wird und heff iach das Tellur, eine Portion Schwefel aus der Schwefelbasis austreibte: woranf eine metallisch glänzende Metallmasse von Tel-1 Inrbasie und Seliweselbasie, oder von Tellurmetall und Schwefelmetall zurückbleibt. Verschiedene von den in Waster auslöslichen tellurgeschwefelten Salzen werden auch vom Alkohol gelöft, doch in geringerer Menge, als vom Walfer. Dabei fetzt fich eine Portion Tellurschwesel ab, deren Menge fich nach der des angewandten Alkohols richtet, und die Löfung erhalt hernach eine dunklere gelbe Farbe. Ich vermuthe dals diele Wirkung eine Folge ift von der großed Menge im Alkohol enthaltenen Luft, auf deren Kosten ein kleiner Theil der Schwefelbasis oxydiri wird.

Abdunstung im luitleeren Raume in deutlich vierseitigen Prismen von einer blassgelben Farbe an. Eine concentrirte Austölung kann sogar bei + 40° an offnet Lust abgedunstet werden, und krystallisiet bester durch sortgesetztes Abdunsten, als durch Abkülsten. Das Salz wird seucht, wenn die Lust sencht ist, und wird bald schwarz. Ea ist leicht zu sehmelzen, sieht solwarz aus so lange es sließt, ist aber meh dem Erkalten braungelb und löst sieh wieder in Vyassez.

Tellurgeschwesettes Schweselnatrium und Schwesellithium habe ich nicht zum Anschießen bringen
können; sie trocknen im lustleeren Raume zu blaßgelben Salzmassen ein, welche an der Lust leicht zersetzt werden, besonders das Lithiumsalz.

Lösung im Vacuo über Pottasche verdunstet wird, Krystalle, die denen des Kalisalzes gleichen und die an der Lust zersetzt werden. Auch im Vacuo wird ein Theil dieses Salzes zersetzt, dadurch, dass ein Theil der Basis versliegt; aber nachdem der Raum einen Theil derselben fortgenommen hat, verdunstet der Rest ohne Zersetzung.

Tellurgeschwesettes Schweselbarium erhält man em besten, wenn die Schweselbasie mit Tellurschwesel gekocht und die Lösung im Vacuo abgedunstet wird. Das Salz schieset in großen, blassgelben, durchscheinenden, platten, schiesabgeschmittenen, vierseitigen Priemen an. Sie werden hernach sehr langsam in VVasser aufgelöst und bleiben an der Lust unverändert.

Tellurgeschweseltes Schweselstrontium giebt, bei Syrnpsconsistenz, Zeichen von Krystallisation, und trocknet zu einer Salzmasse von blassgelber Farbe ein, die sich völlig wieder in Wasser auslöst. Es hält sich gut an der Lust.

Tellurgeschweseltes Schweselcalcium trocknet zu einer gelben, nicht krystallinischen Masse ein, die an der Lust sehr bald zersetzt wird.

Tellurgeschweseltes Schweselmagnesium erhält man, wenn das Barytsalz mit schweselsaurer Talkerde gefällt und die Lösung im Vecue verdunstet wird. Es giebt eine blassgelbe krystellinische Selemass, die unverändert von: Wasser aufgelöst wird und ziemlich gut von Alkohol.

Als ich versuchte, durch doppelte Wahlverwandtfchast mit tellurgeschweseltem Schweselnatrium die
, Salze der eigentlichen Erden, zu zersetzen, wurde
Schweselwasserstoff entwickelt und ein Gemenge von
Erde und Tellurschwesel mit schwarzer Farbe abgeschieden. Eben so verhalten sich auch die Chromoxydul- und Uranoxyd-Salza.

Tellurgeschwefelte Salze von Schweselmangan, Schweselzink, Schweselkadmium und Schweselcerium werden im ersten Augenblicke mit einer gelben, ins Braune sallenden, Farbe gesällt, die bald zunehmend dunkler wird, und endlich die Farbe des Tellurschwessels annimmt. Nach dem Trocknen sehen sie aus, wie Tellurschwesel und geben, auf die zuvor genannte Art, Schwesel bei der Destillation.

Tellurgeschweseltes Schweseleisen ist ein schwarzer Niederschlag. Tellurgeschweselter Eisenschwesel wird in Form einer dunkelbraunen flockigen Masse gefällt, die bald zu einem zusammenhängenden Klumpen zusammenbackt. Nach dem Trocknen ist er sehr leicht zu schmelzen und lässt nach dem Glühen in einem Destillationsgesässe, wobei sehr viel Schwesel fortgeht, eine graue metallisch glänzende Masse zurück.

Tellurgeschwefeltes Schwefelkobalt und Schwefelnickel werden beide mit schwarzer Farbe gefällt.

Tellurgeschweseltes Schweselblei, Schweselwismuth, Schweselzinn und Tellurgeschweselter Kupserschwesel und sämmtlich braune oder braungelbe Niederschläge, die beim Trocknen schwarz werden, bei der Destillation Schwesel geben und als Rückstand eine graue metallisch glänzende Masse hinterlassen.

Tellurgeschweselter Zinnschwesel ist viel dunkler von Farbe, als das Schweselzinnsalz, so dass sich wohl vermuthen lässt, dass diese Verbindung eher zinngeschweseltes Schweseltellur ist, zumal der Zinnschwesel weit bestimmtere elektronegative Eigenschaften als der Tellurschwesel besitzt.

Tellurgeschweseltes Schweselquecksilber und Tellurgeschweselter Quecksilberschwesel sind, das erste dunkelbraun und der andere gelbbraun. Das erstere verwandelt sich bei Destillation, wie es bei Quecksilbersalzen gewöhnlich geschieht, unter einer zischenden Entwicklung von Quecksilber, zu dem letzteren Salze, das bei Destillation Schwesel giebt und sich alsdann sublimirt. Der Sublimat ist dunkelgrau und giebt ein schwarzgraues Pulver.

Tellurgeschwefeltes Schweselsilber ist ein schwarzer voluminöser Niederschlag, der unter dem Polirstahl Metallglanz annimmt. Giebt bei Destillation Schwesel und läst eine geschmolzene, bleigraue
Metallkugel zurück, die nicht verändert wird, wenn
man sie auss Neue in offenem Fener schmelzt. Diese
Metallmasse ist geschmeidig und weich, wie Blei, so
dass sie, ohne en den Kanten zu reissen, sich zu den
dünnsten Blättchen ausschlagen läst.

Tellurgeschwefelter Platinschwesel halt sich lange in der Auslösung, die eine tief dunkelgelbe Farbe hat, zurück, fällt aber nach ein Paar Tagen in durchscheinenden braunen Flocken nieder, die im Trocknen schwarz werden. in Walfer mit einer so, tief braungelben Earbe, dass die Flüssigkeit undurchsichtig scheint. Nach einem oder ein Paar Tegen hat sich das meiste in Form einer voluminösen slockigen schwerzen Masse gestilt, die bei Destillation einen dankelgestrhten Schwesel giebt und eine leichtschmelzende, grane, metallisch glänzende, spröde Metallmasse von Tellurgold giebt.

VIL Ueber des Verhalten einiger anderen Körper zum Schwesel, hinsiehtlich der Bildung von Schweselfalzen.

Das Antimon bildet nicht weniger als drei Reihen von Schwefelsalzen, nämlich: antimongeschwefelte, antimonigtgeschweselte, und unterantimonigtgeschweselte. Diese Selze verdienen viel Ausmerksamkeit, theils weil sie in der Arzneikunde eine Rolle spielen, wie z. B. der Kermes, über dessen Natur so viel gestritten worden, ein solches Salz von Schwefelkalium oder Schwefelnatrium mit einem großen Ueberschus von Unterschwefelantimon (Underantimonevalighet, gewöhnliches Schweselantimon) ist, theils, weil in der Natur krystallisirte Verbindungen von Schwefelantimon mit basischen Schwefelmetallen vorkommen, die gewöhnlich von den deutschen Mineralogen mit dem gemeinschaftlichen Namen: dunkle Fallerze benannt werden, und als natürliche unterantimonigtgeschweselte Salze zu betrachten sind, unter welchen, bei näherer Untersuchung, vielleicht mehrere gefunden werden, die höhere Schweflungsstusen von Antimon enthalten. Eine Untersuchung der Anti , onfohweselsalze ist, unter meiner Leitung, von Hrn. Setterberg angefangen, und ich heffe,

der K. Akademie in Zukunst das Resultat seiner Arte beit auf diesem VV ege vorlegen zu können.

Musivgold) hat sehr ansgezeichnete Eigenschaften einer Säure (Svasta) und giebt lösliche, zum Theil krystallistende Salze mit den alkalischen Schweselbasen. Ich habe schon an einer andern Stelle (K. Vet. Acad. Handl. 1821. p. 125) verschiedene Versuche angesihrt, die beweisen, dasses solche Salze giebt, eben so, dass sie, mit einem Ueberschusse von Zinnschwesel diegerirt, sich in Hepar verwandeln, auf die VVeise, dass sie Zinn absetzen und Schwesel ausnehmen, bis ihr Zinnschwesel sich in SnS3 verwandelt hat, welches keine Verwandtschaft zu den Schweselbasen hat, sondern von diesen sogleicht zu Zinnschwesel, der sieht ausschiest, und in Schweselzinn, das in Form eines schware zen Pulvers ungelöst bleibt, zersetzt werden.

Chrom hat zum Schwefel eine so schwache Verwandtschaft, dass man schwerlich ein den chromsauren Salzen entsprechendes Schwefelsalz hervorbringen wird. Schmelzt man Chromoxydul mit Hepar, so erhält man, wenn die geschmolzene Masse in
VVasser aufgelöst wird, Schwefelchrom (Chr. Sa) unaufgelöst in Form von grauen, krystallinischen, glänzenden Schuppen, und die Lösung enthält keine Spur
von Chrom.

Lerstoffgeschweselten Salzes eine verdünnte Auslösung, von reiner Chromsaure tröpselt, so wird zuerst eine brauner Niederschlag gebildet, der sich hernach in der Philsigkeit anslöst und sie braun farbt. Zugleich wird ein grüngrenen Stoff gesällt. Die braune Aus-

lofung enthalt eine Verbindung von Chromschwefel (Chr S6) mit der Schwefelbasis; sie hat über sehr wenig Bestand und wird nicht gebildet, wenn man eine weniger verdünnte Auslösung von Chromsture anwendet, sondern diese wird alsdann ganzlich zu einem Gemisch von Oxydulliydrat mit Schwesel reducirt. Dieselbe Auflösung erhält man auch, wenn doppeltchromsaures Kali in Wasser aufgelöst und durch einen Strom von Schweselwasserstoffgas zersetzt wird. Grangrünes Schwefelchrom, das in kanstischem Kali mit grasgrüner Farbe löslich ist, wird gefällt und die filtrirte Flüssigkeit ist braun. An der Luft setzt sie Chromschwefel (Chromsvafla) in Form eines braunen Niederschlags ab. Bei Digestion setzt sie, besonders wenn sie verdünnt ist, Schwesel ab und oxydirt fich zu chromfaurem Kali.

Selen, sollte man vermuthen, müste Schwefelsalze geben, eben so wie es Sauerstoffsalze giebt; diess ist aber nicht der Fall, wenigstens ist es mir nicht geglückt, solche hervorzubringen. Schwefelselen zersetzt die wasserstoffgeschwefelten Salze nicht eher, als bis die Mischung erhitzt wird, und auch dann sehr langsam. Es ändert dabei sein Anselien, wird schwarz und fällt zu einem geringeren Volumen zusammen. War das Salz in Ueberschuss, so bleibt Selen frei von Schwefel zurück und die Flüssigkeit enthält ein Gemisch von Hepar und Selenmetall. VVar das Schwefelselen in Ueberschuss, so enthält die Flüssigkeit kein Wenn Schwefelselen, ohne Hülfe von Wärme, mit einer Lauge von kaustischem Kali übergossen worden, so löst diese den Schwesel auf und läst das Selen zurück. Ist die Lange in hinreichender Menge

sugagen, fo los fie angla Solem, aber dann ist dan Lingelöste schwefelfreies Selen *). Ee ist also klar dals in diesem Falle die Schweselbasia vorzugsweise einen Ueberschuss von Schwefel aufnimmt, und dass erst dann, wann dieser nicht mehr hinreicht, Selen aufgeloft wird. Diefer Umstand scheint zu beweisen, dale es, wenighens auf naffem Wege, keine felengeschweselte Salze giebt. - Schmelzt man Schwefelselen mit kohlensaurem Kali zusammen und löß hernach die Malle in Waller auf, lo bleibt, wenn das Alkali nicht im Ueberschuss da war, Selen frei von Schwesel ungelöft. Wenn eine Lösung eines neutralen oder felbst basischen selensauren Salzes durch Schwefelwasserstoffgas zersetzt wird, so trübt sich die Flüssigkeit vom ersten Augenblicke an, zuerst wird reines Selen abgeschieden, dann Schwefelselen (wenn die Flüssigkeit verdünnt ist) und darauf Schwesel. In concentrirten Löfungen wird ein brandgelber Nieder-

Diese gieht eine Schweselsure-Rabylken ethalten wird, das Selen mit geringen Kosten auszuziehen. Ich loste gelben, krystallistrten Selenschwesel von Lukawitz in Böhmen (den Hr. Pros. Stein mann in Prag die Güte hatte mir zu schicken) in haustischem Kall auf und liefe die Lange an offner Lust bei 11. 22° stehen. Während sich das Satz in ein unterschwesig
auf aufgelösten Schwesels an Selen gesallt. Als die Riussigkeit noch röther war, als eine Lösung von Hepar, wurde sie eine Welle mit einem Stück hineingelegten Schwesels gekocht, wor
auf die letzte Portion Selen gesalt wurde, die noch I pr. Ct. betrug. Das Selen war vielleicht nicht absolut frei von Schwesel.

1 449 10 1

Tohling gebilder, der bild Ichwarz oder Ichwarzbeitun wird, und auf welchen sich ein gelber, zuweilen kryfalhnischer, Niederschlag von reinem Schwefel legt. Die Erklärung dieles paradoxen Verhaltens ist leicht. -Das einströmende Gas erzeugt Schwefelselenium, das eniederfallt, und Schwefelalkali, das in der Lölung zu-Tückbleibt, aber auf Kosten des Schwesellelens in Kurzem höher, zu KSs oder Na Ss, geschwefelt wird, wodurch das Selen frei und der Niederichlag gefcliwarzt wird. Bei Fortsetzung der Operation wird der überschüstige Schwefel vom Schwefelwasserstoff gefällt und endlich bleibt ein Gemilch von ein wenig Hepar mit dem wasterstoffgeschwefelten Salze zurück, doch etwas mit Selen verunreinigt, weshalb der gefallte Schwefel, nachdem er gelammelt worden, gelber als sonstiff; doch enthalt er nur eine Spur von ¹ Selen.

Dass Bor, Kiesel (Silicium P.) und Titan auf nassem Wege keine Schweselsalze geben, ist aus älteren Versuchen schon bekannt. Es ist glanblich, dass sie auf trocknem Wege durchs Zusämmenschmelzen erzeugt werden können. Sie haben indels für jetzt kein Interesse, das die Schwierigkeit ihrer Untersuchung auswiegen könnte. Dass das Tantal auf trocknem Wege ein tantalgeschweseltes Salz hervorbringen kann, und dieses auf nassem Wege durch das Wasser zersetzt wird, habe ich in den K. Acad. Handl. 1824. p. 287 *) schon gezeigt.

Die Salzbilder geben keine Schwefelsalze. Ver-

(P.)

^{*)} Dies. Annal. Bd. 80. S. 13.

oinigt man d. H. Chlorichwesel mit Schweselkaliain. To erhält man Chlorkalium und Schwesel.

Es giebt Verbindungen von Goldschwefel (AnS), Platinschwesel (PtS2), Rhodiumschwesel (RS4) mit mehr basischen Schweselmetallen, welche als Verbindungen zwischen den basischen Metalloxyden, z. B. von Kali mit Platinoxyd oder mit Kupseroxyd, betrachtet werden mussen, und welche zeigen, dass der Schwesel bis ins Detail das Verhalten des Sanerstoffs nachahmt.

Die Verluche, welche ich in dem Vorhergehenden angeführt habe, beweisen: 1) dass es eine zahlreiche und interestante Klasse von Salzen giebt, in welchen die Stelle des Sauerstoffs in den Sauerstofssalzen
durch eine gleiche Anzahl von Schwefelatomen eingenommen wird, und dass diese den Sauerstoff gegen
den Schwefel vertauschen, was sich bei mehreren
Sauerstofssalzen durch Einströmen von Schwefelwalserstofsgas bewerkstelligen läst, dellen VVasserstoff auf
Kosten des Sauerstoffs, sowohl der Säure wie der Base,
oxydirt wird.

- 2) Dass eine Menge dieser Salze, im Allgemeinen alle die von Metallen, die Alkalien oder alkalische Erden bilden, sich in Wasser auslösen, krystallisiren, sich mit Krystallwasser verbinden, sich bald miteinander, bald mit Sauerstoffsalzen zu Doppelsalzen verbinden, verschiedene Sättigungsstusen haben und bei diesen im Allgemeinen denselben Multiplen wie die Sauerstoffsalze solgen.
- 3) Dass die Schwefelsalze hauptsächlich in solchen Verhältnissen gebildet werden, welche entsprechende

giebt, für die die entsprechenden Generstellebe dungen felilen, z. B. unterarsenichtgeschweselte, molybdanübergeschweselte.

4) Dass nicht alle Radikale der Sauerstofflinren Schweselsalze bilden können, oder wenigstens, dass solche bis jetzt nicht alle hervorgebracht werden konnten. Salzbilder, Stickstoff, Bor, Kiesel, Titan und Selen geben keine Schweselsalze. Hieher müssen auch die zusammengesetzten Radikale der organischen San-

ren gezählt, werden, obgleich es fich wahl denken leite, dass eine folche Umwandlung einiger unter ihnen möglicherweils in der Folge könnte eutdeckt

5) Die negativen Schwefelverbindungen (Sveffor) und folglich die Schwefelfalze, werden mit Wasserfloff, Kohle, Phosphor, Arlenik, Molybdan, Wolfram, Tellur, Antimon, Zinn gebildet; weniger deutlich mit Chrom, Tantal, Gold, Platin, Rhodium und vielleicht noch mit einigen von den weniger basischen Schwefelmetallen.

ned All nice of the being the confidence of the Allien.

II.

11.4 11.5

Line & Liter L.

- Ueber eine neue Klasse von Krystallformen;

E. Mrtscherlich.

to a military & size Hany theilte die verschiedenen Krystallformen nach den Blätterdurchgängen und der Symmetrie der Flächen in eine große Anzahl allgemeiner Klassen. Weifs, Mohs, Hausmann und mehrere andere Krystallographen haben nur auf die Symmetrie der Flächen Rücksicht genommen und theilen die Krystallsormen in zwei große Abtheilungen, wovon die eine das rhomboëdrische System, die andere 5 Systeme enthält, dasreguläre System, das quadratoctaëdrische (pyramidale), das rhombenoctaëdrische (prismatische System), das schiese Prisma (hemiprismatische, ein- und zweigliedrige System), das schiese Prisma mit rhomboidischer Basis (tetartoprismatisches, ein- und ein-gliedriges System). Zwischen den beiden letzteren Syste" men liegt das System, was ich jetzt beschreiben werde, das am ausgezeichneisten beim unterschweslichtfanren Kalk vorkömmt.

Im hemiprismatischen System sind die Seitenslächen des Prismas MM Fig. 11. und die gegenüberstehenden Kanten einander gleich, und werden symmetrisch durch Flächen verändert; eben so die Ecken EE; die Ecken A und O sind aber von ungleichem Werth und werden ungleich verändert; im tetartoprismatischen System sindet diese Verschiedenheit und ungleiche Verschiedenheit und und und verschiedenheit und und verschiedenheit und vers

Annal. d. Physik. B. 84, St. 4. J. 1826. St. 12.

und O, sondern auch bei den Ecken E und E Statt, und die Kanten der Seitenflächen werden, da diese unsymmetrisch ind, auch in Bezug auf die Seitenfläche unsymmetrisch verändert. Zwischen dem tetartoprismatischen und hemiprismatischen System liegt also noch ein System, bei dem die Ecken A und O und E und E von ungleichem VVerthe find, und ungleich durch secundare Flächen verändert werden, während die Seitenflächen von gleichem VVerthe find und die Kanten derselben in Hinsicht der Seitenflächen durch secundare Flächen systemstellson verändert werden; zu diesem System gehört die Krystallsorm des unterschwefelsauren Kalks und wahrscheinlich noch mehrere andere Körper.

Am deutlichsten faset man diese Krystallsorm auf, wenn man sich ein schieses Prisma denkt, das statt der Fläche P die mit der geneigten Diagonale parallele Fläche n zur Endsläche hat (Fig. 12).

Durch Messung fand ich b zu $a = 90^{\circ}$ Fig. 2

Tas. III. Bei den verschiedenen Krystallen fand nur
eine Disserenz von 2'-3' Statt, eine bedeutendere

Verschiedenheit zeigte sich gleichsalle nicht zwischen der Neigung von M zu a und M; a; nach

^{*)} Herr Professor G. Rose schließt aus seinen neuesten Beobachtungen über die Krystallformen des Feldspaths, dass diese gleichfalls zu diesem System gehören; indem nämlich P und M rechte Winkel bilden, und T und I unter verschiedenen Winkeln gegen M geneigt sind; man würde darnach die Fischen nn als Seitenslächen des Prisma annehmen müssen. Siehe Annalen der Physik, 1823. St. 2. Tas. II. Pig. 19.

dem Mittel mehrerer Messangen betrug die Neigung

M 20 M. . 78° 10°

P - 0 - . 107° 2°

P - b - 98° 21°

daraus folgt nach der gewöhnlichen Berechnungsmethode bei dem schiesen Prisma, da die Kante s = 0.4 und die Kante y = EI ist (Fig. 1 u. 5)

Kante $x zu a = 107^{\circ} 13'$ $y \cdot b = 98^{\circ} 44'$

Um die Neigung von P zu M und die ebnen VVinkel ots r zu berechnen, wurden die Formeln für das schiefwinklichte sphärische Dreieck angewandt; in dem sphärischen Dreiecke, welches durch die Flächen M, P und AO A'O' bei O gebildet wird, sind zwei Kantenwinkel M zu $AA' = \frac{1}{2}(M$ zu M') und P zu $AA' = \frac{1}{2}(M$ zu M') und P zu $AA' = \frac{1}{2}(M$ zu M') und M zu M with M zu M

tang
$$\frac{\pi}{a}(b+c) = \frac{\cos \frac{\pi}{2}(B-C)}{\cos \frac{\pi}{2}(B+C)} \tan \frac{\pi}{a}$$

tang
$$\frac{1}{2}(b-c) = \frac{\sin \frac{1}{2}(B-C)}{\sin \frac{1}{2}(B+C)}$$
 tang $\frac{1}{2}c$

wenn wir s mit b und s mit c und P zu b mit B und $\frac{1}{2}(Mzu M)$ mit C und den ebenen Winkel s zu a mit a bezeichnen:

+ $l \cot \frac{1}{2} (72^{\circ}47') = l \cot \frac{3}{2}6^{\circ}23\frac{1}{2}^{r} = \frac{9.86749}{1}$ $l \cot \frac{1}{2} (72^{\circ}47') = l \cot \frac{1}{2} (s+r) = \frac{9.86749}{1}$

 $\frac{1}{2} \sin 21^{\circ} 17^{\circ} = 9.55938$ = 9.93912 = 9.62076

+ 1 ctg 36° 23½ = 9,86749 - 4 2 2 2 1 7

leg 17° 62 = 1 tg 1 (s-r) = 9,48825

Alfo

 $\frac{1}{2}(s+r) = 54^{\circ} 15^{\circ}$ $\frac{1}{2}(s-r) = 17^{\circ} 6\frac{1}{2}^{4}$ $= 37^{\circ} 8\frac{1}{2}^{4} = 108^{\circ} 38\frac{1}{2}^{4}$

Um t und o zu finden, muß man nur das Complement des ebnen Winkels, nämlich 107°, 13', anwenden; also, indem wir die so eben erhaltenen Werthe benutzen:

cot $\frac{1}{2}$ (187° 13') = cot 53° 36 $\frac{1}{2}$ ' = 0,1325 $\frac{1}{2}$ 1 tg 68° 38' = 1 tg $\frac{1}{2}$ (0+t) = 0,40771 9,62076

l cot \((107° 13') = cot 53° 36\(\frac{1}{2}' = 0,13251 \)

 $tg 20^{\circ} 32' = tg \frac{1}{2}(o-1) = 9.75327$

(0十月) = 38° 38² ではできたい。 五(0一日) = 29° 32² ではたい。 だいは 15 to 1

Aus den ebnen Winkeln t und r und dem Kantenwinkel, den M mit $AA: = \{A, B, zu: M'\}$ bildet, und dem ebnen Winkel x zu a kann man nun die Neigung von P zu M und P zu M nach der Formel sin $A = \frac{\sin a \sin C}{\sin a}$ bestimmen.

 $7 \sin 72^{\circ} 47^{\circ} = 9.89109$ $7 \sin 39^{\circ} 5' = 9.79965$ 9.77974 $7 \sin 39^{\circ} 6' = 9.79981$

alfo $P: M = 107^{\circ} 17^{\circ}$

und wenn wir den ebnen Winkel r mit.c bezeichnen, so erhält man:

 $l \sin 72^{\circ} 47' = 9.98009$ $l \sin 39^{\circ} 5' = 9.79965$ 9.77974 $l \sin 37^{\circ} 8\frac{1}{2}' = 9.78088$ $l \sin 85^{\circ} 51' = 9.99836$

also

 $P: M = 94^{\circ} 9'$

Die Höhe des Prismas wurde durch die Pläche f bestimmt, die die Ecke A abstumpst, ihre Neigung gegen P betrug 110° 58', als Mittel unserer Messungen; felglich f zur Fläche a = 500; deraus berechnet man die Höhe des Prismas auf felgende VVeile:

l. cot 38° = 0,10719: leot (P zn M) = l. cot 72°58' = 9,48624', 0,62095

tind de cot (p an a): cot (x an a):: otg 58° : etg 72° 58',

to is

> # 28 a = 1 ctg 37° 41' = 0,11213 1 ctg 37° 41' = 0,11213 = 1 1,2943 1 ctg 72° 47' = 9,49118 = 1,0,30986 # 6he des Prismas = 1,60416

denn wenn Fig. 6 den Durchschnitt des Prismas nach AA' darstellt, so zieht man OO', so dass diese Linie mit OA' 37° 41' macht, AO ist als dann die Höhe des Prismas; ctg 57° 41' giebt das Verhältnis der Linie b zu Oc an; cA' ist = fA und ctg OAO' giebt das Verhältnis von fA zu b an; solglich ctg 72° 47' + cot 37° 4' das Verhältnis von b zu AO oder der längern Diagonale einer Fläche, perpendicular den Seitenslächen des Prismas zur Höhe; die Diagonalen dieser Fläche geben das Verhältnis der dritten Axe zu diesen beiden; da tang 39° 5' = 0,8122, so erhält man, wenn a die Höhe des Prismas, b die längere Diagonale und c die kürzere Diagonale einer der Seitenslächen perpendiculär durchs Prisma gelegten Fläche ist, solgende VVerthe für die 3 Dimensionen

a = 1,6042

b = 1

c = 0,3122.

Durch das Verliältniss der Kanten, die die Flachen ailfng kdhve untereinander bilden, ift die Lage dieser Flächen bestimmt, und sie lassen sich leicht berechnen. Zeichnet man z. B. zuerst die Fläche f, die der kürzern Diagonale der Fläche P parallel ist, in die primitive Figur hinein, indem man he durch ,00' legt, und zeichnet alsdann die Flächen so hinein, dass fie mit OI parallel ist und zugleich mit der längern Diagonale der Fläche f parallel ift, beides folgt aus "der beobschteten Lage, und fängt man von OI au, lo trifft sie die Kante O'F, eine Fläche, die die Kante E ersetzt, so gezeichnet, dass sie der längeren Diagonale von P parallel und die Fläche n ihrer Diagonale parallel ift, geht durch die Ecken I und F. Aus denselben Gründen geht die Fläche & durch AI und A'I', die Fläche e durch A und A', die Fläche I durch EO und E'O'. Eine einfache Construction zeigt gleichfalls, dass wenn m, welches die Kante zwischen f und g erfetzt, und der Kante zwischen M und P parallel ist, von 10 an durchs Prisma gelegt wird, die Fläche EAO'I' in der halben Höhe schneidet; deun wenn wir z. B. einen ähnlichen Fall fur eine Fläche, die die Kante zwischen P und M' ersetzt, weil die Zeichnung der primitiven Figur diesen Fall besser darstellt, bestimmen wollen, so ist Fig. 8. Ap A'q die Fläche c und Ez E'v die Fläche i; beide Flächen schneiden fich in nm, nm ist gleich Aq und Ez; eine Fläche parallel mit der Kante nm von EA an durche Prisma

gelegt, wird die Fläche Off E bei z und q schneiden; die Fläche Aq A'p ist die kürzere Diagonale der Fläche P parallel; solglich ist Ip = pE, solglich schneidet die Fläche, die Offund am parallel ist, die Fläche Offat in der Hälste der Hölse, wenn man sie von EA an durche Prisma legt; wie bei der Fläche m, solg schneiden, wie diese aus dem Paralleliamus der Kanten solgt, die Flächen ehd die ihnen, auf ähnliche VVeise, wie bei m die Fläche EAFO, entsprechenden Flächen oder Kanten.

Ich halte es für nothwendig, da diese Klasse von Krystallsormen einige besondere Fälle für die Berechmung der Winkel darbietet, diese weitläuftig hier ansung der Winkel darbietet, diese weitläuftig hier ansung der Winkel darbietet, diese weitläuftig hier ansung der Werhalten der einzelnen Flächen gegen einander überfieht.

Fig. 6. stellt einen Durchschnitt der primitiven Figur nach AO dar; das Verhältniss der Kanten, die die Fläche c bildet, zeigt, dass wenn man sie von A an durch die primitive Figur legt, sie durch die Ecke A gelit. Folglich

 $\cot a + 2 \cot b = \cot a$

denn Af ist gleich O'k und Oc gleich O'f.

 $\cot a = \cot 38^{\circ} = 1,280$ $2 \cot b = 2 \cot 72^{\circ}53' = 0.6127$

 $\cot 27^{\circ} 51\frac{1}{4}' = \cot s = 1,8927$

alfo

o zu a' = 27° 51½' ; o zu P'= 134° 53¾'

Die Fläche d schneidet, wie ich angeführt habe, von A an durch die primitive Figur gelegt, QA-in der Hälste der Höhe bei g (Fig. 7); folglich

$$\frac{\cot a + \cot b}{2} + \cot b = \cot k$$

$$\cot a = \cot 38 = 1.280$$

$$+ \cot b = \cot 72^{\circ},58 = 0.3064$$

$$2) \frac{1.5864}{0.7932}$$

$$+ \cot b = 0.3064$$

$$\cot 42^{\circ} 17' = 1.0996 = \cot k$$

allo

$$d zu P = 149^{\circ} 19'$$
; $d zu a' = 42^{\circ} 17'$

Die Fläche e schneidet von O an durch die primitive Form gelegt OA, wie ich angeführt habe, in der Hälste der Höhe, also bei i (Fig. 7), folglich

$$\frac{\cot b + \cot a}{2} - \cot b = \cot a$$

$$\cot b = 0.3064$$

$$+ \cot a = 1.280$$

$$\frac{1.5864}{0.7932}$$

$$- \cot b = 0.3064$$

$$\cot a = 0.4868 = 1 \cot 64^{\circ} 2\frac{1}{4}$$

alfo

• zu
$$a' = 64^{\circ} 2\frac{\pi}{2}$$

• • $P = 137^{\circ} \frac{\pi}{2}$

Die Neigung der Flächen ghi die der langern

Diagonale der Fläche P parallel find, werden eben fe Derechnet, wie die vorhergehenden, die der kürzern Diagonale parallel find. Fig. 9 stellt einen Durchschnitt der primitiven Figur nach EI vor; die Fläche e trifit, wenn sie von E an durche Priema gelegt wird, die Ecke E'; a sey gleich * zu a und $b = \varphi : a$ (Fig. 2 u. 5), so ist cot a + cot b gleich der Höhe des Prismas, oder OA dividirt durch die längere Diagonale einer Fläche, die, den Flächen M perpendiculär, durch Prisma gelegt ist und ein Rhombus ist. m sey gleich halben spitzen Winkel des Rhombus dem Man M'), dann ist cot.s + cot b die Höhe des Prismas, oder IE dividirt durch die kürzere Diagonale (Ir Fig. 9). Da nun Fq = Er, so folgt; wenn wir r die Neigung der Kante y zu b und o die Neigung von wind b (Fig. 5) nennen

$$\frac{\cot a + \cot b}{\tan m} + \cot r = \cot o$$

$$l (\cot a + \cot b) = l \cdot 1,60416 = 0,20524$$

$$-l \tan g 39° 5' = 9,90966$$

$$l 1,975 = 0,29558$$

$$l \cdot 0,1536 = 9,18644 = l \cdot \cot 81° 16'$$

$$l \cot o = l \cdot 2,1286 = 0,32809$$

Der Winkel o ist die Neigung der Kante w zu b; und aus dieser Neigung die Neigung der Fläche v zu b zu finden, addirt man l sin (x zu a) = l sin 72° 46'

^{0,30818} am ? eat 26° 113' am ? cot (i so b)

'Alfo

$$i z = b' = 26^{\circ} 111'$$
 $i - P = 124^{\circ} 321'$

Setzen wir $i \neq u b = \omega$ und $P \neq u b = s$ und $g \neq u b = d$, so ist

cot
$$w - 2 \cot s = \cot d$$

$$\cot w = 2,033$$

$$- 2 \cot 81^{\circ} 39^{\circ} = 2 \cot s = 0,2936$$

$$\cot d = 1.7394 = \cot 29^{\circ} 538^{\circ}$$

Alfo

Für h gilt dieselbe Construction, wie für d und e

$$\cot w = 2,033$$

$$\cot s = 0,1468$$

$$1,8862$$

$$2) \frac{1,8862}{0,9431}$$

$$-\cot s = 0,1468$$

$$\cot (h zu b) = 0,7963 = \cot 51^{\circ} 28^{\circ}$$

Alfo

$$b zu b = 51^{\circ} 28'$$
 $b - P = 133^{\circ} 7'$

In Fig. 10 stellt wxyz einen Durchschnitt vor, perpendiculär durch die Kanten OIE'A', die Fläche.

n, wenn man sie von OI durch das Prisma legt, trifft, wie ich schon angeführt habe, die Kante O'I' und geht von x nach z. Die Cot. des VVinkels zxw ist zu bestimmen; er ist die Neigung der Fläche n zu M'.

cot a + cot b ist gleich OA, dividirt durch die langere Diegonale, einen Rhombus, der perpendicu-

den Seitenstächen durche Prisma liegt; mit auch werden dieselben Winkel wie gleicht vorher be-'zeichnet (p. 430); so ift gleich einer Linie, die auf enüherlielunde Sciten des Rhambus perpen-

teht, nun ist di.

 $\frac{\cot a + \cot b}{\sin \frac{1}{2}(M^2; M^2)} = \frac{OA}{2v}$

 $\frac{\cot a + \cot b}{\sin \frac{1}{2} (M; M')} \cos (v^2 - 90) = \frac{\cos a}{2\nu}$

ift der

die Kanten OI und OA

bilden.

- eot (P.

to if (cot's + cot b) = if 1416 = daggar - I sin (M:M) = si: 90,5' = 9,70965

0,40559 $+ 1 \cos (o - 90) = 1 \cos 8^{\circ} 10' = 9.99557$

1 2,5185 = 0,10116

 $--\cot(P:M''') = -\cot 72^{\circ} 43' = 0.31115$

cot (n zu M) = 2,20735 = 24° 221

Alfo

n zo M' = 24° 22%' . . m zu P = 97° 51'

Für m gilt dieselbe Construction, wie für s Fig. 7.

> cot (# 20 M") = 2,20735 + cot (P zu M) = 0,31115

1,25925 4

- cot (P zn M) = 0.311.15 A ton

· 19.0." That (se in fighter) in distribution of the particular in a con-

$$m \text{ zu } M' = 46^{\circ} 31\frac{1}{3}'$$
 $m - P = 119^{\circ} 5\frac{1}{3}'$

Die Berechnung für n und list von der oben ansführten nur darin verschieden, dass die Neigung on P zu M 94° 9' und der ebne Winkel e der Fläne M 108° 38½' beträgt.

$$\frac{l(\cot a + \cot b)}{\sin \frac{1}{5}(M:M')} = 0.40559$$

$$l \cos 18^{\circ} 38\frac{1}{2}' = 9.97664$$

$$0.38223 = 12.411$$

 $l \cot 85^{\circ} 51' = 8,86069 = l 0,07256$ $\cot 2,411 - 0,07256 = l 2,3384 = 0,36884 = l \cot 23^{\circ} 293'$

.lfo

$$l zu M' = 23^{\circ} 29\frac{1}{2}'$$
 $l - P = 109^{\circ} 20\frac{1}{2}'$

nd auf ähnliche Weise berechnet, ist

..... 0. = 198° 10'

Die wichtigeren Winkel find folgende:

$$P - b = 98^{\circ} 21'$$
 $P - b = 98^{\circ} 21'$
 $P - b = 98^{\circ} 44'$

der ebne Winkel $P = 37^{\circ} 8\frac{1}{2}'$
 $P - b = 98^{\circ} 6'$

P 20 M = 94° 9' P'- M' = 107° 17' $f = 110^{\circ} 58^{\circ}$ $P - d = 149^{\circ} 19'$ d - 6 = 42° 17" P - e = 137° 1 a = 64° 2½' $-b^7 = 26^{\circ} 111^{\circ}$ $P - i = 124^{\circ} 321'$ $-b = 29^{\circ} 53$ $s - P = 111^{\circ} 327^{\circ}$ $h - b = 51^{\circ} 28'$ $h - P = 133^{\circ} 7'$ = - M' = 24° 221' $P = 97^{\circ} 55'$ $m - M' = 46^{\circ} 31\frac{1}{3}'$ m - P == 119° 51' $M = 23^{\circ} 29\frac{1}{2}!$ $1 - P = 109^{\circ} 20\frac{1}{2}$ $k - M'' = 21^{\circ} 22'$ $k - P = 115^{\circ} 31'$

Nach der Haüy'schen Methode würde man diese Flächen auf folgende Weise bezeichnen müssen:

Die Zusammensetzung des unterschweslichtsauren Kalks ist durch Herschels Abhandlung über- die unterschweslichtsauren Salze (the Edinburgh philosophical Journal Vol. L. No. 1. June 1819. p. 8) bekannt; er hat dort such die Neigung von P, f und a zu einander angegeben, fich aber nicht weiter mit diesem Systeme beschäftigt; ich werde mich beim salpetersauren Queckfilberoxydal nachher auf diese Winkel beziehen. Die unterschweslichtsauren Salze find so zusammengeletzt, dass der Sauerstoff der Basis sich zum Sauerstoff der Saure wie t : 2 verhalt; es giebt vier verschiedene Methoden fie darzustellen. Die begnemfte ift, durch-Schweselnatronium, Schweselcalcium oder Schwesel-Arontium schwefligfaures Gas Areichen zu lassen; das unterschweslichtsaureSalz ift in der Auflölung enthalten, Schwefel und Schwefelwasserstoff bilden sich, und zugleich etwas schweslichtlaures Salz. Wenn man dielelben Schwefelmetalle der atmosphärischen Luft ausfetzt, z. B. Schweselnatronium, fo bildet fich gleichfalls unterschweslichtsaures Natron, indem die Hälfte des oxydirten Natroniums mit der durch Oxydation des Schwefels gehildeten unterschweflichten Saure ans der Auflöfung krystallisiet, die andere Hälfte zuerst in kaustischem Zustande sich befindet, bald aber sich mit der Kohlensaure der Luft zu kohlensaurem Natron verbindet *). Wenn man Zink in schweslichte Saure auflöst, bildet sich gleichfalls unterschweslichtfaures

^{*)} Aus dieser Auflösung krystallistet ein wasserhaltigen kohlensautes Natron heraus, in welchem der Sauerstoff der Basis sich zum Sauerstoff des Wassers wie 1:6 verhält, statt dass im gewöhnlichen kohlensauren Natron das Verhaltniss wie 1:12 ist; diese Verbindung erhält man gleichfalls zuweilen, wenn man durch gegenseitige Zersetzung des Kochsalzes und der Pottasche kohlensaures Natron erzeugen will.

gelegt, wird die Fläche Olis E bei z und q schneiden; die Fläche Aq Ap ist die kürzere Diagonale der Fläche P parallel; folglich ist Ip = pE, folglich schneidet die Fläche, die Olinand um parallel, ist, die Fläche Olia in der Hälste der Höhe, wenn man sie von EA an durche Priema legt; wie bei der fläche m, fache Ar die Flächen end die ihnen, auf ähnliche Vveise, wie bei m die Fläche EALO, entsprechenden Flächen oder Kapten.

Ich halte es für nothwendig, da diese Klass von Krystallsormen einige besondere Fälle für die Berechtung der Winkel darbietet, diese weitläustig hier altzustühren, da man aus dieser zugleich noch bester des Verhalten der einzelnen Flächen gegen einander überfieht.

Fig. 6. stellt einen Durchschnitt der primitiven Figur nach AO dar; das Verhältniss der Kanten, die die Fläche c bildet, zeigt, dass wenn man sie von A an durch die primitive Figur legt, sie durch die Ecke A gelit. Folglich

 $\cot a + 2 \cot b = \cot a$

denn Af ist gleich O'k und Oc gleich O'f.

 $\cot a = \cot 38^{\circ} = 1,280$ $2 \cot b = 2 \cot 72^{\circ}58' = 0.6127$

 $\cot 27^{\circ} 51\frac{1}{3}' = \cot s = 1,8927$

alfo

o zu a' = 27° 51±' ; o zu P = 134° 53±'

Die Fläche d schneidet, wie ich angeführt habe, von A an durch die primitive Figur gelegt, OA-in der Hälste der Hölte bei g (Fig. 7); folglich

$$\frac{\cot a + \cot b}{2} + \cot b = \cot k$$

$$\cot a = \cot 38 = 1.280$$

$$+ \cot b = \cot 72^{\circ},58 = 0.3064$$

$$2) \frac{1.5864}{0.7932}$$

$$+ \cot b = 0.3064$$

$$\cot 42^{\circ} 17' = 1.0996 = \cot k$$

also

$$d zu P = 149^{\circ} 19'$$
; $d zu a' = 42^{\circ} 17'$

Die Fläche e schneidet von O an durch die primitive Form gelegt OA, wie ich angeführt habe, in der Hälste der Höhe, also bei i (Fig. 7), folglich

$$\frac{\cot b + \cot a}{2} - \cot b = \cot a$$

$$\cot b = 0.3064$$

$$+ \cot a = 1.280$$

$$\frac{1.5864}{0.7932}$$

$$- \cot b = 6.3064$$

$$\cot a = 0.4868 = 1 \cot 64^{\circ} 21^{\circ}$$

alfo

• zu a' =
$$64^{\circ} 2\frac{1}{2}$$

• • P = $137^{\circ} \frac{1}{2}$

Die Neigung der Flächen ghi die der längern

Disgonale der Fläche P parallel find, werden eben fo berechnet, wie die vorliergehenden, die der kürzern Diagonale parallel find: Fig. 9 Stellt einen Durchschnitt der primitiven Figur nach EI vor; die Fläche e trifft, wenn sie von E an durche Prisma gelegt wird, die Ecke E'; a sey gleich * zu a und $b = \varphi : a$ (Fig. 2 u. 5), so ist cot a + cot b gleich der Höhe des Prismas, oder OA dividirt durch die längere Diagonale einer Fläche, die, den Flächen M perpendiculär, durchs Prisma gelegt ist und ein Rhombus ist. m sey gleich halben spitzen Winkel des Rhombus dem Man Mo, dann ist tang me die Höhe des Prismas, oder IE dividirt durch die kürzere Diagonale (Ir Fig. 9). Da nun Pq = Er, so folgt; wenn wir r die Neigung der Kante y zu b und o die Neigung von Win b (Fig. 5) nennen

$$\frac{\cot a + \cot b}{\tan g m} + \cot r = \cot o$$

$$l (\cot a + \cot b) = l \cdot 1,60416 = 0,20524$$

$$-l \tan g 39° 5' = 9,90966$$

$$l 1,975 = 0,29558$$

$$l \cdot 0,1536 = 9,18644 = l \cdot \cot 81° 16'$$

$$l \cot o = l \cdot 2,1286 = 0,32809$$

Der Winkel o ist die Neigung der Kante w zu b; und aus dieser Neigung die Neigung der Fläche v zu b zu finden, addirt man l sin (x zu a) = l sin 72° 46'

l cot o = 0,32809 + sin 72° 47' = 9,98009

^{0,30818} ap 1 cot 26" 113" = 1 cot (i sa b)

'Alfo.

$$i \ zn \ b' = 96^{\circ} \ 114'$$
 $i - P = 124^{\circ} \ 324'$

Setzen wir i zu b = w and P zu b = s and g su b = d, so ist

cot
$$w - 2 \cot s = \cot d$$

$$\cot w = 2,033$$

$$- 2 \cot 81^{\circ} 39^{\circ} = 2 \cot s = 0,2936$$

$$\cot d = 1,7394 = \cot 29^{\circ} 533^{\circ}$$

Alfo

Für h gilt dieselbe Construction, wie für d und e

$$\cot w = 2,033$$

$$\cot s = 0,1468$$

$$1,8862$$

$$2) \frac{1,8862}{0,9431}$$

$$-\cot s = 0,1468$$

$$\cot (h zu b) = 0,7963 = \cot 51^{\circ} 28'$$

Alfo

$$h \text{ zu } b = 51^{\circ} 28'$$
 $h - P = 133^{\circ} 7'$

In Fig. 10 stellt wxyz einen Durchschnitt vor, perpendiculär durch die Kanten OIE'A', die Flächen, wenn man sie von OI durch das Prisma legt, trifft, wie ich schon angeführt habe, die Kante O'I' und geht von x nach z. Die Cot. des Winkels zxw ist zu bestimmen; er ist die Neigung der Flächen zu M'.

cot a + cot b ist gleich OA, dividirt durch die langere Diegonale, einen Rhombus, der perpendicu-

lär den Seitenflächen durchs Prisma liegt; mit achid b werden dieselben VVinkel wie gleich vorher bezeichnet (p. 430); zu ist gleich einer Linie, die auf zwei gegenüberstellunde Seiten des Rhambus perpendiculär steht, nun ist

$$\frac{\cot a + \cot b}{\sin \frac{1}{2}(M:M')} = \frac{OA}{2b}$$

und $\frac{\cot a + \cot b}{\sin \frac{1}{2}(M:M')} \cos (o'-90) = \frac{\pi m}{20}$

o ist der ebne Winkel, den die Kanten UI und OA bilden.

$$\frac{xw}{xv} - \cot(P:M''') = \frac{xv}{xv} = \cos(xxv)$$

0 3:(cot's + cot's) = 1. 1.60416' = dials44 time 1. ...

- $l \sin \frac{1}{2}(M:M) = \sin 39^{\circ}5' = 9,79965$

 $+ 1 \cos (o - 90) = 1 \cos 8^{\circ} 10' = 9,99557$

7777332

12,5185 = 0,40116 2,5185

 $-\cot(P:M''') = -\cot 72^{\circ} +3' = 0.31115$

 $\cot (n \times u M) = 2.20735 = 24^{\circ} 22\frac{1}{2}$

Alfo

 $n \text{ zu } M' = 24^{\circ} 22\frac{1}{2}'$ $n \text{ zu } P = 97^{\circ} 5\frac{1}{2}'$

Für m gilt dieselbe Construction, wie für e Fig. 7.

 $\cot (n z u M''') = 2,20735$ + $\cot (P z u M) = 0,31115$

 $-\cot(P zu M) = 0.31115$

cot (m zy M4) = 0,94710 = 001.460 3131

$$m \text{ zu } M' = 46^{\circ} 31\frac{1}{3}$$

 $m - P = 119^{\circ} 5\frac{1}{3}$

Die Berechnung für n und list von der oben angeführten nur darin verschieden, dass die Neigungvon P zu M 94° 9' und der ebne VVinkel e der Fläche M 108° 38½' beträgt.

$$\frac{l(\cot a + \cot b)}{\sin \frac{1}{5}(M:NL')} = 0.40559$$

$$l \cos 18^{\circ} 38\frac{1}{2}' = 9.97664$$

$$0.38223 = 12.411$$

 $l \cot 85^{\circ} 51' = 8.86069 = l 0.07256$ $l \cot 2.411 - 0.07256 = l 2.3384 = 0.36884 = l \cot 23^{\circ} 2916$

Alfo

$$l \text{ zu } M' = 23^{\circ} 29\frac{1}{2}'$$

 $l - P = 109^{\circ} 20\frac{1}{2}'$

und auf ähnliche Weise berechnet, is

Die wichtigeren Winkel find folgende:

$$M \approx M' = .78^{\circ} 10'$$
 $P - a = 107^{\circ} 2'$
 $P - b = 98^{\circ} 21'$
 $x - a = 107^{\circ} 13'$
 $y - b = 98^{\circ} 44'$
der ebne Winkel $r = 37^{\circ} 8\frac{1}{2}$

endisorder of militaries to 188° 38₹4 contractions

2 20 M == 94° 9' P - M' = 107° 17' $P \cdot f = 110^{\circ} 58^{\circ}$ the second of all the second · = 27° 51\$ -a' = 134° 53₹' $2 - d = 149^{\circ} 19^{\prime}$ d - e = 42° 17" P - 0 = 137° 4' a = 64° 2½' 1 - b7 = 26° 1134 $P - i = 124^{\circ} 321'$ • $b = 29^{\circ} 538'$... 8 - P = 111° 322 $b \cdot b = 51^{\circ} 28^{\circ}$ h - P = 133 7' $= -M' = 24^{\circ} 22\frac{1}{4}$ * - P == 97° 51' $m - M' = 46^{\circ} 31\frac{1}{3}'$ $P = 119^{\circ} 51'$,1 - M = 23° 29弘 · $I - P = 109^{\circ} 20\frac{1}{2}$ $k - M'' = 21^{\circ} 22'$ $k - P = 115^{\circ}.31'$

Nach der Hauy'schen Methode würde man diese Flächen auf folgende Weise bezeichnen müssen:

PM 0 0 A A I E E D B B C 'H' 'G'

c d f e i g k k n m l a b

Die Zusammensetzung des unterschweslichtsauren Kalks ist durch Herschels Abhandlung über- die unterschweslichtsauren Salze (the Edinburgh philosophical Journal Vol. I. No. 1. June 1819. p. 8) bekannt: er hat dort auch die Neigung von P; f und a zu einander angegeben, fich aber nicht weiter mit dietem Systeme beschäftigt; ich werde mich beim salpetersauren Queckfilberoxydul nachher auf diefe Winkel beziehen. Die unterschweslichtfauren Salze find fo zusammengeletzt, dals der Sauerstoff der Basis fich zum Sauerstoff der Saure wie 1 : 2 verhält; es giebt vier verschiedene Methoden fie darzustellen. Die bequemite ift, durch Schweselnatronium. Schweselesleium oder Schwesel-Broutium schwefligfaures Gas Breichen zu laffen; das unterschweflichtfaureSalz ift in der Auflöfung enthalten, Schwesel und Schweselwasserstoff bilden sich, und zugleich etwas schweflichtlaures Salz. Wenn man diefelben Schwefelmetalle der atmosphärischen Luft ausfetzt, z. B. Schweselnatronium, so bildet fich gleichfalls unterschweslichtlanres Natron, indem die Hälfte des oxydirten Natroniums mit der durch Oxydation des Schwefels gehildeten unterschweflichten Saure aus der Auflöfung kryftallifirt, die andere Hälfte zuerst in kaustischem Zustande sich besindet, bald aber sich mit der Kohlensaure der Luft zu kohlensaurem Natron verbindet *). Wenn man Zink in schweslichte Saure auflöft, bildet fich gleichfalls unterschweflichtfaures

[&]quot;) Aus dieser Auflösung krystallister ein wasserhaltigen kohlensaures Natron heraus, in welchem der Sauerstoff der Basis sich zum
Sauerstoff des Wassers wie 1:6 verhält, statt dass im gewöhnlichen kohlensauren Natron das Verhaltniss wie 1:12 ist; diese
Verbindung erhält man gleichfalls zuweilen, wenn man durch
gegenseitige Zersetzung des Kochsalzes und der Pottasche kohlensaures Natron erzeugen will.

Zinkanyd, indemisch keine Gatert entwickeli und des Zink lich, indem es der schwellichten Same Sanersioff entsieht, oxydirt; die Halbeides gehildeten Zinkoxyds, gerbindet lich mit der gehildeten unterschweslichten Sause zu einem neutralen Salze, die sandere Halbe, ist mit ischweslichter. Inne verbundet in der Flüsige keit, aus der es herzuskrystellistet; das unterschwestlichten selz liebe ich nicht aus dieser Auslöhung kryg selze durch Digeriren der krystellisteten schwesigsausen. Salze mit Schwesel, die basisch resginen und in denen der Sauerstoff der Besie sich zum Sausessoff der Sauerstoff der Besie sich zum Sausessoff der Sauer wie 1:2 verhalt.

and the second of the second control of the second second

្នាក់ស្រីនៅក្រុង ស្រីនៅខ្មែរ ស្រីនៅខ្មែរ ស្រីសម្រើន ស្រីសម្រាជ្ញា ប្រែក្រុង ស្រីនៅក្រុង ស្រីនៅក្រុង ស្រីនៅក្រុ ស្រីស្រីសំខែក្នុង សំរីនា ស្រីនេះ ស្រីនេះ ស្រីនេះ ស្រីនា ស្រីនា ស្រីនា ស្រីនា ស្រីនៅក្នុង សំរីនៃ ស្រីនៅក្រុង សំរីនិស្ស ស្រីនៅក្រុង សំរីនិស្ស ស្រីនៅក្រុង សំរីនិស្ស ស្រីនៅក្រុង សំរីនិស្ស ស្រីនៅក្រុង សំរីនិស្ស ស្រីនៅក្រុង សំរីនិស្ស សំរីនៅក្រុង សំរីនិស្ស សំរីនិស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស្ស សំរីនិស សំរីនិស្ស សំ

en de la companya del companya de la companya del companya de la companya del companya de la companya de la companya de la companya del companya de la companya del companya de la companya de la companya de la companya de la companya del companya de la companya

and the first the first that the second seco

And the state of t

· III.

Veber die durch den Barometerstand zu bemerkenden und täglich in regelmäseigen Perioden geschehenden Veränderungen der Erdatmosphäres

G. G. Hillström.

XI. Die Barometerbeobachtungen in Abo unter 60° 27' nördt. Breite und 19° 57' öftt. Länge von Parie, geben folgende Gleichung.

B(0 = 759***,2641 + 0,1\$103 sin (£.15° + \$39° \$5') + 0,18070 sin (£.30° + 124° 11')

	A STATE OF THE PARTY OF THE PAR			the same of the sa		
Zeit	Barometerfland beob- berech- achtet net Chied		Zeit	Barometeri beob- ber achtet t	Unter- fchied	
	Millimeter	anto		Millimet	er'	tha stell
Mattag 1 11 11 1V V VI VII VIII 1X X	2, 5 304 269 977 259 251 250 239 263 251 292 287 341 342 391 402 440 451 472 474	十0,019 一0,008 十0,001 一0,012 一0,005 十0,001	XIII	759,411: 759 330: 240: 140: 669: 634: 639: 676 147 209 285 325	329 234 142 072 037	- 0,001 - 0,006 + 0,003 + 0,003 + 0,009 + 0,009 + 0,004 - 0,004 - 0,011

Der wahrscheinlichste Fehler, der von dem Gebrauche dieser Gleichung zu befürchten sieht, ist = o=**,005%. Die mit (:) bezeichneten VVerthe für die Nachtsteinden, an welchen ich keine Beobachtungen angestells

Annal, d, Physik, B. 54, 8t, 4, 3, 1826, St. 12,

habe, and suers durch sine ungestiere interpolation bestimmt, aledann zur Aufluchung der Coëfficienten der Formel gebraucht, dann f mit dem Unterschiede corrigirt, welchen die Formel geb zwischen ihnen und den berechneten Werthen, und nun find die Coëfficienten aufe Neue bestimmt worden. Die Werthe, die hiedurch für die Nachtstunden XII - XVIII entstehen, kommen denen durch die Formel gegebenen so nahe, dass die Abweichung bei ihnen kleiner ist, ale bei den meisten der beobachfeten Werthe, und daraus folgt, dass die letzteren die Richtigkeit der er-Ren bestetigen. - Wie für die früherlin angeführten Orte, wigt Fig. 11. Taf. II eine graphische Dar-Rellung des Resultates dieser Gleichung. Die Zeiten für den höchsten und niedrigsten Stand des Barometers werden durch die Gleichung bestimmt:

e=0,13103 cos (€.15°+339°35')+0,24140 cos (€.30°+124°11')

welche giebt:

```
Minim. bei t = 17.381 = 5i.22',9 Vormitt. u. B(t) = 759.034 Mm. Maxim. • t = 23.866 = 11.51,9 • = 319 • Minim. • t = 4.046 = 4.2.8 Nachmitt, = 239 • Maxim. • t = 10.151 = 10.9.0 • = 474 •
```

XII. Endlich habe ich noch die Barometerstande berechnet, welche bei der Nordpol-Expedition von Parry auf Melville's Insel unter 74° 45' nördl. Breite und 123° westl. Länge von Paris beobachtet worden find. Sie geben

B00 == 758==,3948 + 0,07255 sin(t.15° + 281° 40′) + 0,05416 sin(t.30° + 210°)

mittelst welcher Gleichung die selgenden Resultate er-

Barometerstand beob- berech- achtet net		Unter- fchied	Zeit	beob-	berech-	Unter- febied
Milli	meter	mm		Mill	meter	mm
75 8, 285 3 61 4 81	283 287 308 345 391 437 474 497 502	+0,002 -0,016	XII XIV XV XVI XVIII XIX XX XXI XXII	. \$ 74	413 395 388 3 91 399 407 409 401 381	+0,017 0,016
	beob- achtet Millio 758,285	beob- berech- achtet net Millimeter 758,285 758,287 283 287 308 361 345 391 437 474 481 497	beob- berechnet Inter- achtet net mm 758,285 758,287 +0,002 283 287 308 361 345 391 437 474 491 497 502 491	beob	beob	beob

Diese Resultate find in Fig. 12. Taf. II graphisch dargestellt. — Die Zeit des höchsten und niedrigsten Barometerstandes bestimmt diese Gleichung:

$$0 = 0.07255 \cos(t.15^6 + 281^040') + 0.10832 \cos(t.30^6 + 210^6)$$

Welche giebt:

```
Minim. bei t = 15,171 = 3'.10',3 Vormitt. u. B(t) = 758,388 Mm. Maxim. t = 18,718 = 6.43.1 - 410 = 410 Minim. t = 1,3:17 = 1.19,0 Nachmitt. = 482.43.1 Maxim. t = 8,789 = 8.47,3 = 503 = 503
```

Es zeigt sich also, dass der Lustdruck noch unter 74° Breite einer täglichen periodischen Veränderung mit zwei Muximis und zwei Minimis unterworsen ist, und dass diese hier bedeutend früher eintressen, als an südlicheren Orten. Jedoch würde der Gang der Temperatur, wenn er bekannt wäre, eine bedeutende Aenederung in diesem Resultate zu Wege bringen.

mungen susammenstellt, so entsteht folgende Tafel:

	Breite -		eit des Bar	gmeteritaind	2.5		
Beobachtungs- ortes		Minimum Vorb	Maximum	Minimum Maximum Nachmittags			
*		<i>y</i> .	8"	g.ji	E		
	OP 01	3.714	9,746	3,783	9.752		
7.0.1	0 0	8.476	9,694	4.586	10,588		
•	0 6	3,570	9,449	3,793	9.942		
	17 .29	2,961	9,222	3.723	9,548		
•	18 0	3.947	9.636	4.725	10,475		
មិស្ត	25 35	8,424	9,83	4,669	10,452		
	45 25	4,152	10.102	4.720	10,887		
•	48 8	4,805	10,459	4,043	10,100		
4	48 50	3,649	9.735	4.380	10.168		
	51 29	4.774	10,267	4,179	10,633		
• • •	60. 27:	5.381	714.866 i:		10.151		
•	74 45	3,17.1	6,7,18	1.317	8,789		

Schon bei stäcktiger Betrechtung dieser Zusenmenstellung muss man bezweiseln, ob die Zeit für die
täglichen Minima und Maxima des Barometerstandes
eine bestimmte Function ist von der geographischen
Breite des Beobachtungsorts. Um hierüber Gewissheit
zu erhalten, habe ich diese Angaben nach der Methode
der kleinsten Quadrate berechnet und dabei die Function $t = a + b \sin L + c \sin^2 L$ gebraucht, worin Ldie Breite des Ortes und a, b, c constante Coëssienten sind. Dedurch habe ich gesunden:

$$e'' = 3.055 + 2.874 \sin L - 1.742 \sin^2 L$$

 $e'' = 8.879 + 5.713 \sin L - 5.771 \sin^2 L$
 $e''' = 3.366 + 6.475 \sin L - 7.537 \sin^2 L$
 $e''' = 9.600 + 4.318 \sin L - 4.519 \sin^2 L$

Bei Anwendung dieser Gleichungen habe ich felgende Werthe erhalten:

	· , enn	Ser	٤٠,	وم	Ľ
	9,600	3,366	8,879	3.055	0° 0′
	70,490	4,650	10000	3,761	. 17 29
•	10,523	4,681	10,119	3.785	18 0
•	10,594	4,744	10,224	3,903	22 35
	10,383	4.155	10,021	4,218	45 2 5
	10,309	4,007	9,932	4,229	48 8
	10,289	3,968	9.919	4,231	48 50
	10,211.	3.817	9,815	4.236	51 2 9
•	9,936	/ 3.294	9,481	4,237	60 27
٠,	9,560	2,598	9.019	4,206	. 74 45

Wenn man in jeder dieser Reihen den Unterschied zwischen dem größeten und kleinsten VVerthe von t aussucht und die Hälste dieses Unterschiedes als die größete Veränderung von dem Mittelwerthe ansieht, kleiner als welche alle übrigen Veränderungen sind; und wenn man zugleich auf gewöhnliche VVeise den wahrscheinlichen Fehler bestimmt, welcher beim Gebrauche der zuletzt angeführten Gleichung begangen worden ist, so sindet man solgenden Vergleich:

		£"		
Größte Veränderung des Werthes	0,591	0,672	1,073	0,517
			0.174	

Man sieht hieraus leicht, mit wie geringer VVahrscheinlichkeit sich durch die bisher bekannten Barometerbeobachtungen entscheiden läst, ob die Zeiten sät
die Minima und Maxima des Barometerstandes mit der
Breite veränderlich sind, und wie um so größer die Ungleichheit seyn muss, je größer der wahrscheinliche
Fehler ist im Verhältnis zu den möglichen Veränderungen.

Zur leichteren Uebersicht, ob sich das kleinere Minimum und größere Maximum des Barometerstandes vor oder-nach Mittage und mehr eder weniger regelmaleig einstellt, und wie groß der Unterschied ist swischen dem niedrighen und hochsten Smude un den verschiedenen Orien, mag die selgende Zukunmenstellung dienen. Be bezeichnet darin / Vormittage und N Nechmittage.

Breite des Orige	des	Maximum Suggesten que nate	Duterichied zwischen dem kleineren Min. größeren Min. e. größer, Max. Millimeter
27 29 24 35 11 45 94 48 8 11 85 27 74 45	e Nitraliana National		2.853 2.074 1.078 2.079 1.280 1.280 2.079 1.280 2.315 0.859 0.857 0.437 0.085 0.440 0.080 0.080

VV as zunächst die Zeit des niedrigsten und höchsen Standes betrifft, so scheint sie vom Aequator bis
kis der Breite von 45° eine gemeinschäftliche Regel zu
besolgen; von da sinden aber einige Abwechslungen
Statt. Diese lässt vermuthen, dass die Jahreszeiten,
in denen das Barometer beobachtet wird, besonders
en den nördlicheren Orten, in dieser Hinsicht nicht
ohne Einstus sind. VVenigstene zeigen die Beobachtungen in Abo, wenn man sie für jeden Monat besondere summirt, dass das größere Maximum öfter
in den wärmeren Jahreszeiten als im VVinter auf den
Vormittag fällt; nich der bieherigen: Erschrung ist
nämlich des vermittägige Maximum in solgendem Verhältnisse des größere gewesenz.

Tini	fanuar	71	tan	unter	4		im	Julius	31	mai	unter	5
	Pebroar	T.	+		4	=		August	1		- <u>L</u>	5
	Merz	1	•		4		н	September	9	•		5
-	April	0		- A 1	4		-	October	2	٠	140	S,
	Mal	4			5	- 1	٠	November	1	7		5
-	Jupius	3	-		5		-	December	0	٠	•	5

Dafe auch an Orten unter geringeren Breiten ein Abnliches Verhältnifs Statt findet, wird dadurch belietigt, dass in den Beobachtungen von Lamanon, Horner, Simonoff und Balfour, welche lämmtlich in der warmen Jahreszeit oder an Orten von be-Ständig warmer Luft, angestellt find, das vormittagige Maximum offenbar das überwiegende ift, und dass auch von Yelin's Beobachtungen, die nur während der Wintermonate aufgezeichnet find, das nachmittägige Maximum als das größere zeigen. Eins allgemeine Regel hierüber aufzaluchen, ware wold noch zu früh. Durch eine vermehrte Aufmerklamkeit auf die Jahreszeiten, in denen die Barometerbeobachtungen aufgezeichnet werden, oder vielleicht im Allgemeinen auf die größere oder geringere Temperatur der Orte, wird man in Zukunst wohl einen gemügenden Aufschluss hierüber erhalten. Aber hiezu reichen die Beobachtungen von einem Orte nicht hin; eine Erscheinung, die sich möglicherweise an den verfchiedenan Punkten der Erde ungleich außert, muß aus diesem Grunde an mehr als einer Stelle unterfucht werden.

Dale die Größe der Lustoscillationen oder der Unterschied zwischen dem höchsten und niedrigsten Stande des Barometers von dem Aequator nach den Polargegenden abnimmt, ist, wie es die Erfahrung zeigt, nicht dem größeren Maximum und kleineren Minimum mit e bezeichnet wird, und die Breite des Ortes mit L, so kann e als nachstehende Function von Le betrachtet werden!

s = a' + Lisia L + o' sin L

welche, nach der Methods der Aleinsteit Quadrate Be-

and s = 2,3407 ; 5° = 0,7723' 1, 1'6' = 1,5836 (11')

and s = 2,341 - 0,7723' in L' - 1,5836 sin L (16') Millimot.

25.0. 6

ं से क्षेत्रकारच र भावन अब होत्रहर

and the course address of the army little and to

Hiemit findet man:

į,

L	beobachtet.	berechnet nachd.Formel	Umerkäidä e. ilaun eisi		
D°.0	2,300	4,541 9	de Mattiutiatie		
.17.29	\$,079	1.967			
18.0	1,568	1,958	+ 0.398 manlie		
. 22.35	8.315	1,812	- 0,503: 1 · · ·		
45,24	0,730	0,988	+ 0,258		
48.8	0,726	0,887	+ 0,161		
48,50	0,837	0,862	+ 0,025		
51,29	0,955	0,768	- 0,187		
60,27	0,140	0,470	+ 0,030		
74,45	0,221	0,122	- 0,099		

Der wahrscheinliche Fehler in dieser Bestimmunge der pu oun, 167 beträgt, wird bedeutend von dem Unterschiede bei Calcutta, unter $L = 22^{\circ}$ 55', übertrossen und diese Beobachtungen sind also bestimmt als sellershaft zu betrachten. Allem Anscheine nach ist diese Fehlerhaftigkeit dadurch veranlasst, dass die Temperatur des Barometers nicht angegeben wurde, welche Vormittags um 9h 50' zur Zeit des größeren Maxie

^{*)} Es ist bekannt, dass Laplace diese Größe nur zu omn,6305 berechnet. (Mechanik des Himmels, Berlin 1800, J. Tal. S. 336.)

des kleineren Minimums, woraus denn nothwendig ein größerer Unterschied s, als es sich gehörte, entstehen mußte. Für $L = 90^{\circ}$ findet man mit Hülse der vorstehenden Formel $s = -0^{-1},015$. Dieser Werth würde zeigen, dass in den Lustoscillationen in der Nähe des Poles ein entgegengesetztes Verhalten, wie in den übrigen Theilen der Erde Statt fände, und würde die vorhin erwähnte Hypothese von Daniell bestätigen, wenn nicht dagegen und mit Recht eingewandt werden könnte, dass die Größe: 0,015 noch nicht ein Zehntel von der: 0,167 ist, um welche das Resultat der Formel sehlerhaft seyn kann. Deshalb läset sich diese Hypothese auch nicht als erwiesen annehmen.

Des Vergleiches halber mögen hier die VVerthe von s, welche Daniell in The Quarterly Journal of Science, Literature and Arts. Vol. XVII. p. 189 ge- sammelt hat, von welchen ich aber nicht weise worsauf sie beruhen, eine Erwähnung finden. Er giebt folgende Bestimmungen, die hier in französisches Mass verwandelt worden sind.

I		s Millim.			•	1		Millim.
8 10	24' 29 39	1,880	Clermon Paris London	•	•	48	47° 50.	0,991 0,7111 0,381

Von diesen Angaben stimmen nur die für Clermont-Ferrand und Paris einigermaßen mit denen der
Formel überein, die andern sehr ungenügend. Dessenungeachtet, da man bis jetzt nicht weiß, bei welchem Orte man der Wahrheit vorzugsweise nahe ist,
haben auch diese Werthe sammtlich zur Bestimmung
der Function in Rechnung genommen werden müssen,

den in. Die umbändliche Behandlung, der die Beobeschungsgrößen dieler Art bier unterworfen wurden, lehien mir zur Erlangung eines unverläßen Resultate win so nöthiger un sezu, als die Angaben, wenn die Kenntnise über ihre Entstellung in dem Grade mangel-lieft, dass diele Behandlung mit ihnen nicht vorgetichnet werden Ruth, noch weniger als entschiefend die einem Gegenstande, wie dielem, betrachtet wer-

den können. Aulser dem, was bisher über dielen Gegenstand angeführt ift, erferdett derfelbe noch eine befondere Unterlinghung gan einer noch night berücklichtigten der Anziehung des Mondes und belonders der gemein-Tehaftlichen Ansichung dieses und der Bonne auf die Lustmasse, zu. Neben der Untersuchung über dieses Oscillationsphänomen im Allgemeinen ist es also nafürlicht, dals man näher unterluchen mule, wie groß daven der Antheit eines jeden dieler Himmelskörper ist; besonders mus es in dieser Hinsicht bei den Syzigien und Quadraturen der Sonne und des Mondes betrucktet worden. Laplace hat nach achtjahnigen Beobsolitungen in Paris eine solche Untersuchung (Connaissance des tems pour l'an 1826. p. 308 etc.) vorgenommen und berechnet, dals das, was der Mond beiträgt, um an dem genannten Orte die Luftatmolphäre (d. i. den Barometerstand (P.)) zu erhöhen, omm,054 ausmacht, wenn die ganze Luftoscillation omm, 8 ist. Es verdient näher erforlicht zu werden, wie groß dieser Antheil des Mondes unter andern Breiten ist. Wenn man, wie Laplace, nur die Beobachtungen von vier Tagen bei jeder Syzigie und Quadratur berechnet, so kann man zur Grundlage einer folchen Unterfuchung im Laufe eines Jahres die Beobschtungen von 100 Tagen für die ersteren und eben so viele für die letzteren sammeln; die übrigen Tage gehen verloren. Das Phanomen ist aber von der Art, dass eine große Menge von Beobachtungen erfordert werden, um ein sicherea Ro-Inliat zu erhalten, und deshalb ilt es nöthig, dass die Beobaclifungen von mehreren Jahren zu diefer Unterfuchung gelammelt werden. Ich glaube delter auch die Beobachfungen, welche ich für meinen Wohnort schon besitze,

noch weiter vermehren zu müllen, ehe ich in letzterer

Beziehung Gebrauch von ihnen mache.

IV.

Ueber Töne blose durch schnell auf einander folgende Stöße, ohne einen klingenden Körper;

TO n

E. F. F. CHEADNE.

Der Deutlichkeit wegen halte ich für nöthig, hier die genauere Erklärung einiger Grundbegriffe voränszu-Schicken. Wenn ein Schall, d.i. eine hörbare schwingende Bewegung, in Hinsicht auf Raum und Zeit bestimmber ist (d. i. wenn man wissen kann, wie die Schwingungen geschehen, und wenn man einen deutlichen Ton dabei höten kann), fo ist sie ein Klang; wenn fie aber unbestimmbar ist, so ist sie ein Geräusch; Ton ist ein blos in Hinsicht auf Höhe und Tiese (d. L. auf die Zahl der Schwingungen, welche in einer gewissen Zeit geschehen, nicht aber in andern physischen und mechanischen Hinsichten) betrachteter Klang. Wenn man diele das Objective der Sache ausdrückende Definition nicht hinreichend findet, fo falst sich auch noch allgemeiner, und auch noch mehr in subjectiver Hinficht sagen: Ton ist die Zahl der schnell auf eine ander folgenden Stölse, welche auf irgend eine Art vermittelst der in dem umgebenden Medium verbreiteten Schallwellen dem Geliore mitgetheilt werden.

Ferner halte ich für nothwendig, hier zuvörderst Einiges im Allgemeinen über die verschiedenen Arten der Schwingungen oder wellensörmigen Bewegungen zu sagen, welches von meinen sehr geschrten Freunden.

B. H. Weber, Profesior in Leipzig, and desion Brader, Doctor Wilhelm Weber in Halle, in ihrer Wellenlehre *) (Leipzig, bei Gerhard Fleischer 1825. 8. mit 18 Kupfertafeln) zuerst genauer auseinander gewoder fortschreitend, wenn sie von der Bielle der Erregung immer weiter fortrücken, und die Form der Welle immer von andern Theilen des Körpere gebildet wird, oder flehend; wenn immer dieselben Theile des Körpere fich hin purch her hemegen: Die erfter finden bei der Verbreitung des fichelles fitett, die letesom sher an klingenden Körpern, mo he sher such faft immer ansankinglichen fortschreitenden und sich nach der Zurückwerfing regelmaseig: durchkreusenden Wedlen entstehen. Rerner bestehen alle wellenformison Bewegungen entweder in Verdichtungen und Vardünnungen, oder in Beugungen. Die orkenn habe ich longitudinale, die andern transversale Schwimgungen genannt; die Herren Weber nennen die erstern primare Wellen, weil sie eine unmittelbare Wirkung des Stolses, und mit ihm identisch find, und die letztern secundare Wellen, weil sie zwar auch durch Stölse erregt werden, aber der weitere Fortgang durch andere Kräste bewirkt wird. Sie sind wesentlich von einander verschieden, und, wiewohl behauptet worden ist, dass sie in einander übergingen,

Das Buch ist einem jeden, der die Lehre von den wellenstrmigen Bewegungen tropsbarer Flüssigkeiten, oder auch von
den Schaliwellen vortragen, oder sich genauer davon untertichten will, unentbehrlich, da es soviel Neues, nicht auf
Speculationen, sondern auf genauen Verluchen und Beobäch-

fo findet doch an solbstklingenden Körpern schlechterdings kein Uebergang Statt, wohl aber läst sich an manchen mitklingenden (resonnirenden) Körpern eine Art von Uebergang erzwingen. Die erstern rücken auch weit schneller fort, als die andern. Diese Verschiedenheiten der Schwingungen oder wellensörmigen Bewegungen sind bei jedem Vortrage akustischer Gegenstände vorauszusetzen.

Nun zur Sache. Man nimmt gewöhnlich an, dassy um einen bestimmbaren Ton zu hören, allemal ein klingender Körper ersorderlich sey, dessen Schwingungen hernach durch die umher besindliche Lust oder durch irgend ein andres Medium weiter verbreitet werden. Dieses ist auch am gewöhnlichsten der Fall; indessen kann doch auch ein Tönen Statt sinden, ohne von den (stehenden) Schwingungen eines klingenden Körpers herzurühren, wenn nämlich auf andere Art schnell auf einander in gleichen Zeiträumen solgende Stösse dem umher besindlichen Medium unmittelbar mitgetheilt und dadurch in diesem (fortschreitende) Schallwellen erregt werden.

Dieses scheint einigermassen der Fall zu seyn bei den Tönen, welche durch Anblasen des Mundstücks 'iner Zungenpseise ') oder eines damit übereinkom-

^{*)} Die Schwingungen der Luft in Labialpfeisen, oder Flötenwerken der Orgel sind von Dan. Bernoulli, Lambert, Euler etc. und in neuerer Zeit von Savart in den Annales de
Chimie, t. 24 und 29 gut untersucht worden, und E. H. und
W. Weber haben in der Wellenlehre § 275 — 280. und in
der Leipziger Allg. Musikalischen Zeitung 1826. No. 14. deren
Bildung aus aus ansinglichen fortschreitenden Wellen gezeigt, aber
der Vorgang bei dem Klauge der Zungenpseisen oder Rohrwerke

lest BlesinBeststignthe chiefe ditte engeletate. Röhmt bervergebracht werden. Hier if nicht fewohl die Zunge ale klingenden: Körper sah. ain. Am dem. einen. Enderfelter und andermandern freier klingender Streif) encylchen, landown die Höhe und Tiefe des Tones. hangt ab von den Zeitsbitanden der abwechfelnden Osffnungen joder Verschliesenigen der Spalle, und also von den abwechselnden Stössen und Unterbrechungen des Littlitzomes. Nech deutlicher, zeigt fich dieles an einer von 'Gagniard-Latour ersundenen Vorrichtung, die er Sirène nennt, welche, so viel ich mish erinners, in den Annales de Chimie beschrieben Mt. und auch von Biot im zweiten Theile leiner Tratté de Physique erwähnt wird. Sie bestelt aus eines fielt selnell amdschenden Scheibe mit schief Lindurchgehenden Oeffnungen, durch welche ein Luft-Aram geblasen wird, der auch die Scheibe in Bewegang letzt, wodurch ein Ton entstellt, dessen Höhe oder Tiefe von der Zahl der hindurchgelienden Luftstöse und den Unterbrechungen derselben abhängt. Auch durch einen Strom von Wasser hat man, nach Biot, denselben Ton erhalten, wenn die Zahl der Unterbrechungen dieselbe war. Hier zeigt sich also ein Tönen ohne einen klingenden Körper, bloss durch unmittelbar der umher besindlichen Lust mitgetheilte

war noch fast gang unbekannt, ehe die Hetten Wober in der Wellenlehre §. 285 — 288 Auskunst darüber gegeben, und gezeigt haben, unter welchen Umständen der Top mehr von der Beschaffenheit der Zunge oder von der Länge der ungesetzten Röhre abhänge, welche Reihe von Flageoletklungen Statt finde u. s. w. In der Folge find die Ergebnisse weiterer Unterstehungen diese Gegenhandes von ihnen au stwarten.

Stoles. Diele Vorrichtung könnte wohl zu noch meltrern Unterluchungen führen.

Zu den Tönen, welche durch unmittelbare schnelle und gleichsörmige Schläge auf die umher besindliche Lust entstehen, kann man auch das Sumsen und Schwirren mancher sliegenden Insekten rechnen, wo man auch oft einen bestimmbaren Ton hört, aus dessen Höhe oder Tiese sich auf die Schnelligkeit der Bewegungen schließen läst, z. B. bei einer VVespe oder großen Fliege auf einige hundert, und bei einer Mücke auf mehrere tausend Schläge in einer Sekunde.

Dass auch durch Schläge eines festen Körpers anf den andern ein Ton kann hervorgebracht werden, zeigt sich an den von mir in der Akustik S. 59. und im Traité d'Acoustique & 42. beschriebenen Klirrtönen einer Saite, in deren Mitte ein Steg ganz locker und tergesetzt ist. Hier giebt nicht die Saite den Tonwelcher ihr, als klingender Körper betrachtet, zukommt, sondern der Ton ist um eine Quinte tieser. weil er von den Zeitabständen des Ausschlagens auf den Steg abhängt. Er klingt auch weit ranker und schnarrender, als wenn er durch die Schwingungen der Saite selbst hervorgebracht würde, und zeigt allemal eine Beimengung und ein Nachklingen des um die Quinte der Octave höheren Tones, welcher den beiden Hälften der Saite zukommt. Wahrscheinlich möchte sich ein, zwar sehr schnarrender und unangenehmer, aber doch wohl einigermaßen bestimmbarer Ton auch durch andere Arten eines schnellen und gleichförmigen Aufschlagens eines festen Körpers auf einen andern hervorbringen lasten, z. B. durch AufSchopen wind Feder teef die Zalme Schoolshinell will gleichförmig umgedrelten Rades.

Anch ein einsacher, hinreichend sehneller und Barker Stole auf die Luft ist im Standen bisweilen einen swar felir unvollkommenen, aber doch bei gehöriger Aufmerksemkeit einigermassen bestimmberen Ton hervorsubringen, z. B. bei einer Explosion, oder bei einem Peitschenschlage auf die Lust. Die Erfahrung lehrt nämlich, dass die Wirkung auf des Gehör, auch wo in genz freier Luft kein Echo oder Nachhall durch Rückwirkung Statt finden kann, doch immer nicht ganz augenblicklich ist, sondern ein wenig lander denert. Das liier eine in der Lust erregte Schallwelle mehrere nachfolgende veranlasst, welche die Wirkung etwas verlangers; flimmt genz mit den Beebackungen von E. H. u. W. Weber in der Wellenlehre 5. 80 f. überein, wo einer durch einen augenblicklichen Stols erregten Wallerwelle wohl 50 and mehr nachfolgen *).

Lust bewegt, z. B. eine Flintenkugel oder Kanonen-kugel, hört man auch ein Sausen oder Pseisen, wobei sich etwas von Höhe und Tiese, d. i. etwas von einem Tone, wiewehl meist nur sehr unvolkommen, unterscheiden läst. Die Verschiedenheit von Höhe und Tiese mag hier wohl theils von der Größe des sich bewegenden Körpers, theils von dessen Geschwindigkeit

^{*)} Vor geraumer Zeit hat mir jemand erzählt, dass ein Herrschaftsbesitzer einige seiner Dienstleute abgerichtet habe, durch
Peitschen von verschiedenen Dimensionen eine sehr einfache
Melodie hervorzubringen, welches gar wohl seyn kann, abes
heine besonders angenehme Wirkung mag gethan haben.

ablängen. Anfawelche Art mm; und nach welchen Gesetzen hier eine Bewegung, die man für gleichsormig halten follte, auf einander folgende Schallwellen erregt, und ab diele Erregung mehr durch Reibung an den feitwärte bafindlichen Lufttheilen, oder durch Verdrängung der Liuft in der Richtung der Bewegung und durch das schnelle Zuströmen in den nach hinteln 🖴 gurückgelassenen leeren Raum bewirkt werde, und wie überhaupt hier der Vorgang leyn möge, überlaffe ich Andern zu bestimmen. Hieher gehört auch die Saufen oder Zifchen, welches durch fehnelles Hauer in die Luft vermittelft eines Stabes fich hervorbringen lafat; am besten vermittelst einer hölzernen Leistel deren Dicke und Breite verschieden find, z. B. die Dicke & und die Breite & oder & Zoll, wo der kaum oder nur fehr unvollkommen zu bestimmende Ton haher ift, wenn man mit der schmälern Seite, als wenn man mit der breitern haut. Wenn die Dicke nach der einen Seite zu abnimmt, wie z. B. bei einem Sabet, oder bei einer nach der einen Seite zugeschärften Leifte, so zeigt sich mehr Höhe, wenn die danuere Seite, als wenn die dickere gegen die Luft bewegt Naohft der geringen Breite Scheint die Gel Solwindigkeit der Bewegung am meisten zu einer melft. rern Höhe des Tones beizutragen, die Länge des Stabes oder der Leiste aber wenig oder gar nichts.

Das Strömen eines sehr starken Windes durch eine enge Ritze oder Spalte, etwa in einer Bretwand oder in einem Fenster, ist bisweilen auch hinreichend, um einen Ton hervorzubringen, der aber sehr unangenehm und heulend ist, weil er sich in jedem Augenblicke verändert, da dessen Höhe und Tiese nicht nur not for giringistroder größelen Weitelieb Spulter Bien dern anch won der milliserer ades kniedesni Heitigkeit den VVinden abhange: " dennis Jua gettid seller seine movem but Mi inidimorquislans expense alla itali. manches: vielleicht: noch : mehre buttet fitzhe zu wecklen merdient i ill an erschen, dals men den Begriff: von Rois in interestate it limite por vin Biritor riel mont entitle it als nduriosisch) identalia bilvingen aberitzi ibeitabelg für la de formation light, find, fundegmed ichi Allgettsendreideren wekommit, plata frinzeichdult Barke und fet neib will einduchen falgondo Stales dut ingend di norde tidetti am her ibbaildhi olign Medigent vin doderch idistre viteme Cedi immitgei though worden be don' hier of wallniese: Fallest finden Insiliale ander Schwingengens sabel hebreitebenden mie bei kliggenden Körpenny sondern bled Tombe hatie jonde Seliwingen, oder minittelber in dem timgebenden Medium durch Stölse erregte (primare). Schallwellen. Für den Gebrauch werden indellen nur die durch klingende Körper herworgebrachten Tone anmendbar ferngund von den hier erwähnten keine andern, 'ale die des Mundstücks einer Zungenpfeife mit durchschlagender Zunge, welche auch zu dem Acolo-Aikon und ähnlichen Instrumenten angewendet werden.

continue of the continue of th

All the same of the state of the state of the same of the state of

greefen bereit ein die geborgen berangen berante erfent geboren. Die be-

" with a first fine the point it is been

Veber eine besondere Substanz im Meerwasser;

Praparat. d. Chem. and. Facult.d. Willenich. zu Montpellier.

ed in the contraction bed VIII. Von der Bromsaure und ihren Verbindungen.

Wenn man Brom mit einer hinreichend concentrirten Auflösung von Kali schüttelt, so bilden sich, wib ich schonigelagt habe, zwei sehr verschiedene Verbindungen. Aufgelöst in der Flüssigkeit erhält man bromwallerstofffaures Kali; zu Boden fallt ein weises krystallinischtes Pulvet, welches, da es sich aufglühenden Kohlen nach Art des Salpeters schmelzen, und durch Erhitzung unter Entwickelung von Sauerstoffgas, in Bromkalium verwandeln läist, als bromfaures. Kali scheint betrachtet werden zu müssen.

Das bromsaure Kali ist sehr wenig in Alkohol auflöslich; dagegen löst es sich in ziemlich beträchtlicher Menge in fiedendem Waster auf, und schlägt sich darand beim Erkalten in Form von zulammengruppirtent Nadeln nieder. Lässt man es durch Verdampsen krystallisiren, so setzt essioh in krystallinischen Blättern von mattem Anselien ab.

Das bromsaute Kali zersetzt sich in der Hitze. Auf glühenden Kohlen Spzüht es Funken. Gepülvert mit Schweselblumen vermischt, verpufft es durch einen Balılagı Die Auflöhung dieses Salaes bringt in der vom

Dieler Niederschlag ist weise und pulversormig, und sehwärst sich kaum am Lickte; dadurch unterscheidet er sich vom Bromsilber, welches gelblieh und kass ist und leicht vom Sonnenlichte verändert wird.

Das bromsaure Kali schlägt die Bleiselse nicht nieder, während das bromwassessoffenze Kali mit denschben einen krystallinischen sehr reichlichen Niederschlag
giebt. Es bildet mit dem salpetersauren Quecksiberoxydul einen gelblichweisen, in Salpetersaure föslichen Niederschläg.

Das bromfaure Kali besitzt eine Eigensalmst, die den chlorsauren Salzen schlt, die man eber bei den jedsauren in einem hohen Grude autrisst. Die Sture desselben zersetzt sich nämlich unter hydrogenirenden Einwirkungen eben so, als wenn sie frei wäre, auch die schweslige Säure, der Schweselwesserstesst, die Bromwasserstofsläure und die Chlorwasserstofsläure reagiren auf das bromsaure Kali und bewirken, die drei ersten eine Abscheidung von Brom, die letztere eine Verbindung von Brom mit Chlor.

Meine Versuche, durch Zersetzung des bromsauren Kalis ein Bromoxyd zu erhalten, waren vergeblich. Doch rührte diess vielleicht daher, dass ich meine Versuche nur mit sehr geringen Mengen anstellen konnte.

Die verdünste Bromwasserstoffsture macht Brom frei, wenn sie auf bromsaures Kali wirkt. Verdünnte Behweselsaure entwickelt bei der Siedhitze des VVasserstine gesschnige Substanz, die ich nach einander über VVasser, Quecksiber, und Oel aufgefangen haber Ich kabe immer Brom und Sauerstoffgas erhalten, was zu

zeigen scheint, entweder dass das Brom keine Oxyde zu bilden vermeg, oder auch, dass diese Verbindungen, wenn man sie erhalten kann, noch leichter zerfallen als die Chloroxyde.

Man kann das bromsaure Kali noch durch ein anderes Versahren als das angesührte erhalten. Man braucht nur z. B. das Brom mit Chlor zu verbinden, und die Auslösung dieser Verbindung in Wasser mit Kali in Berührung zu bringen, um augenblicklich bromsaures und bromwasserstoffsaures Kali durch Zersetzung des Wassers zu erhalten. Man trennt diese Salze leicht vermöge ihrer ungleichen Lösbarkeit.

Ich benutzte diese Versahren um bromsauren Baryt zu bereiten, und erhielt dasselbe dadurch in Gestalt von nadelförmigen Krystallen, die sich in siedendem VVasser leicht, aber in kaltem VVasser nur wenig auslösten, und auf glühenden Kohlen mit grüner Flamme schmolzen.

Fällt man aus einer Auflösung von bromsaurem Baryt durch verdünnte Schweselsure den Baryt gänzlich, so bekommt man seine Flüssigkeit, die nur eine verdünnte Auflösung von Bromsaure ist. Durch ein gelindes Verdampsen kann man den größeren Theil des VVassers von der Saure entsernen, wodurch diese alsdann eine Syrupsconsistenz erlangt. Erhöht man die Temperatur noch mehr, um das VVasser, das die Saure enthält, völlig zu verjagen, so versliegt ein Theil derselben, und der andere zersetzt sich in Sauerstoff und Brom. Dasselbe scheint bei der Verdampfung dieser Flüssigkeit im Vacuo über Schweselsaure Statt zu sinden. Das Wasser scheint also zum Bestellen der Bromsaure nothwendig zu seyn.

". Die Sause vorhet das Lachkmuspupler auflinglich ' flark; entitabl' of aber wach leiniget Zeit. in Sie wiecht beum, und fohlmerte schnenfrieberikeine wages Salpeterläure und Schwelelligure abeir keine shemissie Wirking anf fie ms. Die letztere, wenn he felir conbestries is, bewirkt www.vin Aiffbrunfen, vermullilish won ant wordsendam Sane Moffgate hernälsrond, und letzt Brom in Freiheit; aberidielein Vor. gang Scheint der behen Fempleretung die bei Verbun ding der Schafefellture mit dem Waller der Brom-Mure entsteht, singesohnieben werden zu müssen, denn er findet nicht Stutt, wenn die Schreefelsture verdünnt. ift. Die Wallesstefflauren, to wie die mit Saker stoff nicht gelättigten Säuren, wirken dagegen feler leeftig auf die Bromlinie., Sollweflige Saure, Beltwefeine Mert Rofflaure und Bromwasserstofflaure, werleizen dielelbei. bben so die Chler-und Jodwallerstofflaure, Mit den beiden letzteren erhält man Verbindungen von Broin mit Chlor und Jod. Eben so gegen die Bromsaure verhalten fich diese Sauren, wenn sie mit Balen: verbunden find.

Mit Silbersalzen giebt die Bromsaure einen weisen pulverigen Niederschlag, der nur bromsaures Silberoxyd zu seyn scheint: Concentrirte Auslösungen von Bleisalzen werden ebensalls von ihr gesällt, aber der Niederschlag löst sich auf Zusatz von ein wenig VVasser auf, und unterscheidet sich dadurch von demjenigen, welchen die bromwasserstofssauren Salze in den Auslösungen der Bleisalze hervorbringen. Auch giebt sie, wie das bromsaure Kali, mit salpetersaurem Quecksilberoxydul einen weißen Niederschlag.

Die Bromsture mähert sich in ihren Eigenschaften sehr den analogen Verbindungen des Chlors und Jode; dadurch aber, dass es unmöglich ist, sie gänzlich vom VVasser zu befreien, und sie bis zum Sieden zu erlitzen, ohne nicht wenigstens theilweise sie zu zersetzen, kommt sie weit mehr der Chlorsture nahe und zeigt, dass der Sauerstoff in ihr weniger stark gebund den ist, als in der Jodsture.

Ihre Bestandtheilsverhältnisse scheinen denselben Gesetzen unterworsen zu seyn, wie die der ChlorJod- und Salpetersaure. So hinterließen i,128 brömsaures Kali nach dem Glühen 0,790 Bromkalium. Der
Gewichtsverlust, vom entwichenen Sauerstoffe herrührend), betrug solglich 0,358. Nun enthalten
0,790 Bromkalium nach der früher angesührten Auslyse 0,51745 Brom und 0,27255 Kalium. Diese MeingeKalium absorbirt, um in Kali überzugehen, 0,05563.
Sauerstoff, welches Quantum von 0,338 abgesogen,
0,28237 für die Sauerstoffmenge übrig läset, die mis
0,51745 Brom vereinigt gewesen ist. Nach diesen Versuche würde die Bromsäure zusammengesetzt seyn auss

64,69 Brom

35,31 Sauerstoff

100,00

Beseichnet nun 93,28, die ane der Analyse des Bromkaliums abgeleitete Zahl, das Atomengewicht des Broms, und nimmt man an, das die Bromsaure aus fünf Atomen Sauerstoff und einem Atome Brom zu-

^{*)} Ich hatte diesen Versuch so angestellt, das ich das entweichende Sauerstoffgas auffangen und messen konnte; allein, da das Apparat zusällig in Unordnung gerieth, war es mir nicht eslaubt, auf diese Art das erhaltune Resultat zu contrairen.

formengeseitt soy ji so sindet man; dele 100-Theile Brenchure enthalten mässen:

16519 Prote

out die 1000 Sauerfiest une product de la contrata de

Diele Zahlen weichen so wenig von denen ab, welche die directe Analyse der Bromsture gegeben hat; dass es mir scheint, man könne die Voraussetzung, im welcher sie erhalten sind, als wahr betrachten.

IX. Von der Verbindung des Brome mit dem Chlor und Jod.

Das Brom verbindet sich mit dem Chlor bei gewöhnlicher Temperatur. Man kann diese Verbindung dedurch erhalten, dass man einen Strom von Chlor in Brom leitet, und die entweichenden Dampse durch eine Kältemischung werdichtet. Das Chlorbrom er-Scheint in Gestalt einer röthlichgelben, weit weniger dunkeln Flüssigkeit als das Brom selbst. Es hat einen durchdringenden, zu Thränen reizenden Geruch und einen aufserst unangenehmen Geschmack. Es ist sehr flässig und sehr flächtig. Seine dunkelgelben, dem Chloroxyd an Farbe ähnlichen Dämpfe, haben nichts mit der Röthe der Bromdämpfe gemein. Es macht die Metalle verbrennen, mit welchen es wahrscheinlich Chlor- und Brommetalle gieht. Das Chlorbrom ist zuflöslich in Waller. Die Auflösung hat die Farbe und den Geruch des Chlorbroms, und entfärbt das Lackmuspapier Schnell, ohne es zu röthen. Das Chlorbrom kann fich also unzersetzt in Wasser auflösen. Dagegen zersetzt es das Wasser unter Mitwirkung alkalischer Körper. Kali, Natron, Baryt in die Auflösung des Chlorbroms gebraefst, erzeugen chlorwasserstoffsaure und bromwasserstoffsaure Salze. Diese Eigenschaft, welche auch das Chlorjod besitzt, bestätigt, dass das Chlor wirklich mehr Verwandtschaft zum VVasserstoff besitzt, als das Brom.

Verbindungen zu bilden. Läst man diese Körper in gewissen Verhältnissen auf einander wirken, so erhält man eine seste Verbindung, die, wenn man sie erhitzt, rothbraune Dämpse giebt, welche sich zu kleinen farrenkrautähnlichen Krystallgruppen von derselben Farbe verdichten. Ein neuer Zusatz von Brom verwandelt diese Krystalle in eine slüßige Verbindung, die im Aeussern der mit Jod sehr beladenen Jodwasserstofssaure ähnlich ist. Das slüßige Bromjod lässt sich mit VVasser mischen, und theilt diesem die Eigenschaft mit, Lackmuspapier und - Tinktur zu entsärben, ohne sie zu rötten. Alkalien, in diese Auslösung gebracht, erzeugen bromwasserstofssaure und jodsaure Salze, wie es die Analogie voraussehen lässt.

X. Von der Wirkung des Broms auf Phosphor, Schwefel und Kohlenstoff.

Phosphor und Brom in einer mit Kohlensaure gefüllten Flasche in Berührung gebracht, wirken augenblicklich aufeinander, unter Entwickelung von Licht
und VVärme. Das Resultat der Verbindung theilt sich
in zwei Portionen; die eine von ihnen ist sest, sublimirt
sich und krystallisirt in dem obern Theile des Gesässes;
die andere ist slüssig und nimmt den untern Theil ein.

Die letztere Verbindung scheint weniger Brom zu enthalten, als die seste krystallinische, und kann auch in der That durch Hinzufügung einer hinkinglichen

Mange Broth die letstere Form et beltene: Ich menne he deher Brumphoepkor im Minimb (Prota Bromure de phosphore) und die selle Verbindung knomphosphore im Maximo (Deuto Bromure de Phosphore).

Bromphosphor im Minimo, Dieler Bromphosphor ist flussig, solbst bei-129 C. Er röthet des Lackmus, aber schwach und vielleicht nur deshalb, weil er que nicht ganz trocknen Materialien bereitet worden ist. Er versliegt mit Leichtigkeit, und stößt an der Lust stechende Dampse aus. Er kann, wie der Chlorphosphor im Minimo einen Ueberschuss von Phosphor auflösen, und erlangt dadurch die Eigenschaft, brennhare Körper zu eptzünden. Er wirkt sehr hestig auf Waller, macht viel Warme frei und erzeugt Bromwasserstoffsaure, die man in Gassorm, erhalt, wenn man nur einige Tropfen Waller hinzufügt, die fich aber in Waller auflölst, wenn man dallelhe in größeren Verhältnissen angewandt hat. Diese saure Flässigkeit hinterlässt beim Verdampfen einen Räckstand, welcher, wenn man ihn trocknet, schwach brennt, und dadurch in Phosphorsaure übergeht.

Bromphosphor im Maximo. Dieser Bromphosphor ist sest und von gelber Farbe. Bei einer etwas erhöhten Temperatur schmilzt er zu einer rothen Flüssigkeit, die bei sernerer Erhitzung Dämpse von derselben Farbe giebt. VVenn man diesen Bromphosphor, nachdem er geschmolzen ist, erkaltet oder seine Dämpse verdichtet, so giebt er Krystalle, im ersten Falle von rhomboidaler Form, im andern als Nadeln, die mit einander verwachsen sind. Die Metalle zersetzen ihn, und erzeugen Brommetalle, wahrscheinlich auch Phosphormetalle. Er stößet an der Lust

dichte, stechende Dampse aus. Be zersetzt das Wasser unter Entwickelung von Warme und Bildung von Bromwasserstoff- und Phosphorsaure.

Bromphosphor wirken, so entwickeln sich röthliche Dampse von Brom, und man erhält Chlorphosphor. Das Jod kann diese Verbindungen nicht zersetzen; im Gegentheile erhält man violette Dampse und Bromphosphor, wenn man Brom auf Jodphosphor wirken läset.

Bromschwefel. Man erhält Bromschwefel, wenn man Brom auf sublimirten Schwefel gielst. Dieser verwandelt sich in eine ölartige röthliche Flüssigkeit, die weit dunkler ist als der Chlorschwefel, und wie dieser weilse Dämpfe an der Lust ausstölst. Diese Dampfe riechen auch entfernt nach Chlorschwefel. Der Brom-Chwefel röthet für fich das Lackmuspapier nur schwach, unter Mitwirkung von Wasser aber sehr stark. Kaltes Wasser wirkt nur wenig auf ihn, siedendes aber bewirkt eine schwache Verpuffung, und es bilden sich Bromwasserstoffläure, Schwefelläure und Schwefelwasserstoff. Chlorschwefel dagegen erzengt unter denfelben Umständen, ohne Verpuffung, Chlorwasserstofffaure, schweflige Saure und Schwefelfaure. Der Brom-Schwefel wird vom Chlor unter Entwicklung von Brom und Erzeugung von Chlorschwesel zersetzt.

Bromkohlenwasserstoff (Hydro-Carbure de Brôme). Ich beobachtete weder eine Zersetzung noch eine Verbindung, als ich Kohle bei verschiedenen Temperaturen mit Brom im Berührung brachte, aber dieser Körper läset sich leicht mit dem ölbildenden Gase vereinigen.

Bringt man einen Troplen Brem in dine mit die for Gele gefüllte Flafelte, le wird er begenblicklich in eine ölertige, .farblose Flässigkeit verwandelt, die followerer ale VVallor iff, und die, flatt des lebhaften Bromgernehe, nur einen Etherischen Gerneh, der angenehmer ist ale der vom Chlorkohlenwasserstoff, besität Der Bromkohlenwallerkoff verflüchtigt fich wit Lieichtigkeit; durch ein zethglühendes Gleerohr geleitet, wird er serlegt, wobei fich. Kohle absetzt, und Bromwasserstoffgas entwickelt. Mit einem angezündeten Körper berührt, verbrennt er unter Erzeugung sehr Leurer Dampfe und eines dieken Rauche von fehr vertheilter Kohle. Ein Versuch, durch Einwirkung der Sonnenstrahlen auf ein Gemenge von Brom und albildendem Gase (un melange de cet hydro-carpure de besme), Bromkohlenstoff zu erhalten, war vergebens.

Eine Verbindung, identisch mit der, welche ich so eben beschrieben habe, erhält man, wenn man die durch Chlor gefärbte Mutterlange der Salzsoolen destillirt. Das so erhaltene Brom ist oft mit Bromkohlen-wasserstoff gemengt, von dem man es mittelst VVasser trennt. Zuweilen ist bei dieser Operation das Brom gänzlich in diese dreisache Verbindung verwandelt. Diese rührt wahrscheinlich von einer VVirkung des Broms auf die organische Materie her, die in geringer Menge in der Salzsoole enthalten ist, und dem Rückstande nach der Verdampfung die Eigenschaft ertheilt, sich zu schwärzen, wenn man ihn stark erhitzt.

XI. Von der Wirkung des Broms auf einige organische Substanzen.

Die große Verwandtschaft des Broms zum VVasserstoff läset einigermaßen vorherschen, wie es anf organische Körper wirken wird. Es versetzt die meisten von ihnen, indem es allemal Bromwasserstoffsaure
bildet, und zuweilen Kohle ausscheidet.

.Das Brom löst sich sehr gut in Essigsaure und reagirt nur langsam auf sie. Es ist sehr auflöslich in Aether und Alkohol. Die gefärbten Lösungen mit die en beiden Flüssigkeiten verlieren nach einigen Tagen ihre Farbe, und man findet Bromwasserstofsaure in denselben aufgelöst. Fette Oele erzeugen nur sehr langsam Erscheinungen dieser Art. Dagegen findet sie augenblicklich Statt, wenn man Brom mit atherischen Oelen in Berührung bringt. Als ich einige Tropfen Brom in Terpentin - oder Anisöl brachte, erzeugte sich Warme, weise Dampfe von Bromwasserstoffläure entwichen, und das atherilche Oel verwandelte sich in eine gelbliche harz- oder pechartige, dem Terpentin ähnliche Masse. Harz verhält sich eben so zu dem, Brom. Der Kampher löst sich in demselben auf, und verliert in dieser Verbindung den größten Theil seines Geruchs und seiner Flüchtigkeit. Diese Verbindung von Brom und Kampher erstarrt und krystallisirt, wenn man die Temperatur erniedrigt. Das Brom verändert die dauerliastesten Farbestoffe sehr beträchtlich; gleich dem Chlor, nimmt dasselbe ihnen die Farbe und verwandelt sie in eine besondere Substanz von gelber Farbe.

Ich habe keine bemerkenswerthe Erscheinungen wahrgenommen, als ich auf Zucker, Stärke, Morphine, Margarinsaure u. s. w. Brom wirken ließ. Die geringe Menge von Brom, die mir zu Gebote stand, erlaubte mir nicht zu untersuchen, wie sich desselbe zu andern organischen Verbindungen verhält.

XII. Von Ber Naturgeschichte des Broisse

... Das Brom findet fich im Meertvasser in sehr geringer Menge. Salbst die Mutterlauge aus unsern Salinen enthält nur sehr wenig, obgleich sie zur Abscheidung des Meersalzes, sehr stark eingedampst wird, und dieses keine merkliche Quantitäten von Brom mit sich nimmt. Die Art, auf welche man Brom gewinnen kann, scheint anzudeuten, das das Brom als Bromwasserstoffsaure im Meerwasser vorlianden ist, und zwar an Magnesia gebunden, wie mich einige Betrachtungen glauben lassen. Der Rickstand des abgedampsten Meerwassers giebt wirklich, nachdem er stark geglüht worden ist, -- kein Brom niehr durch Behandlung mit Chlor. Erwägt man nun, dass unter den von mir untersuchten bromwallerstofflauren Salzen nur allein das Magnesiasalz durch Hitze zerletzbar ist, so wird man geneigt seyn zur Annahme, dass das Meerwasser in der That diese Die Pflanzen und Thiere, Verbindung enthalte. welche im Meere leben, enthalten ebenfalls Brom. Die Lange aus der Asche aller im Mittelländischen Meere wachfenden Pflanzen erhält eine gelbe Farbe, wenn man sie mit Chlorbehandelt. Eben so sah ich diese Farbe entstehen, als ich mit Chlor die Auflösung der Asche von Janthina violacea behandelte, eines zu den Molluscis testaceis gehörigen Thiers, welches ich der Güte des Hrn. August Bérard verdanke, und welches dieser Ossicier auf Seiner zweiten Reise um die Welt auf der Insel St. Helena eingefangen hatte. Ferner habe ich merkliche Mengen von Brom in der Vareck-Soda gefunden, die zur Gewinnung des Jods dient*). Endlich schien mir der Rück-

^{*)} Das Verfahren, wodurch es mir am besten gelang, das Brom aus Verbindungen abzuscheiden, die zugleich Jod enthielten, be-

stand von der Verdampfung eines Mineralwassers aus den östlichen Pyrenäen, welcher sehr salzreich war, durch Chlor gelb gesärbt zu werden. Wenn das Brom wirklich in einem Wasser dieser Art vorhanden ist, so darf man hossen, es in den eigentlich salinischen Wassern anzütressen, und vor allem in der Mutterlauge des Steinsalzes. Es sehlt mir an Materialien, um diese Vermuthung zu bewähren. Alles dies macht es sehr wahrscheinlich, dass man das Brom in einer großen Anzahl von Meeresproducten aussinden wird.

Am Schluße dieser Abhandlung werden von Hrn. Balard noch einige Betrachtungen über die Natur des Broms angestellt, die ich hier aber übergehen zu können glaube, da sie den bisher angesührten Thatsachen nichts Wesentliches hinzusügen, und also jeder Leser zu ähnlichen Betrachtungen die Materialien in Handen hat. Hr. Balard erklart sich schigens für die einsache Natur des Broms die im gewöhnlichen Sinne auch wohl kaum zu bezweiseln ist, und stellt diesen Körper vermöge seiner Eigenschasten zwischen das Chlor und Jod; er verspricht ausserdem die gegenwärtige Untersuchung wo möglich durch eine künstige Arheit zu vervollständigen.

, Seitdem die Entdeckung des Hrn. Balard zur Kenntniss der Chemiker in Deutschland gelangt ist, haben mehrere von ihnen die Aussichung des Broms mit rühmlicher Thätigkeit betrieben, und dadurch in fehr kurzer Zeit zur Gewischeit gebracht, dass dieset Körper nicht gar selten in der Natur vorkommt, vielleicht verbreiteter ist als das Jod. Scatt dessen, was von obiger Abhandlung sortgelassen ist, sey es mir daher erlaubt, hier kürzlich die Resultate dieser Nachforschungen zusammenzusassen, wenn gleich ich nicht beabsichtige, ein ängstliches Verzeichniss aller fernern Fundorte des Broms damit zu eröffnen. - Zuerst in Deutschland, scheint, wie es die Tagesblätter, unter andern die Berlinischen Nachrichten vom 15. Nov. 1826. sehr früh ius Publikum gebracht haben, das Brom rom Hrn. Prof. Liebig in Giessen aufgefunden zu seyn, und zwat in der Mutterlauge aus der Saline zu Theodorshalle bei Kreuznach. Derselbe erhielt aus 30 Psund der Mutterlauge 20 Grammen Brome und bestimmte das Atomengewicht desselben durch einen Versuch, worin 2,521 Grm. Bromkalium, mit salpetersaurem Silber gefällt, -4.041 Grm. Bromfilber gegeben hatten, zu 94,11 gegen Sauerstoff = 10 (Ann. d. chim. et d. phys. T. XXXIII. 331.). - Darauf ent-

stand darin, das ich das Jod durch ein Kupfersaiz fällte, das unlösliche Jodkupfer absiltriste, die Flüssigkeit eindampste, und nun den Rückstand mit Schweselsause und Manganemyd behandelte.

deckte Hr. Prof. C. G. Gmelin in Tübingen (wie mir derfelbe brieflich meldete, und es späterhin auch die Berlinischen Nachrichten vom 6. Dec. 1826. bekannt machten) das Bromim Wasser des todten Meeres, von dem Hr. Leutze aus Ehningen eine Flasche voll mitgebracht hatte. Diess Vorkommen ist eins der ausgezeichnetern. indem das Brom in folcher Menge in dem Waffer enthalten ift, dass es sich ohne vorherige Abdamplung daraus abscheiden lässt. Hr. Gebeimrath Hermbstädt, von dem man in dem folgenden Auffatze eine Bestätigung diefer interessanten Entdeckung findet, hat die Güte gehabt, die Abscheidung des Broms aus diesem Wasser in meiner und mehrerer hiesigen Chemiker Gegenwart zu wiederholen, und uns dadurch mit den Haupteigenschaften dieses Stoffes durch eigne Ansicht bekannt zu machen. - Nächudem hat Hr. Prof. Geiger zu Heidelberg eine geringe Spur von Brom in der Salzsoole von Rappenan im Großherzogth. Baden aufgefunden (defsen Magazin fur Pharmacie Bd. XVI. S. 125 u. 207.), woselbst auch und aufserdem noch in den Salzfoolen von Dürrheim, Schweningen. Wimpfen und Jaxfeld die Gegenwart dieses Körpers vom Hrn. Prof. From herz zu Freyburg nachgewielen ist (Schweigg. Journ. XLVIII. 252.). Einen gleichen Erfolg haben ferner des Hrn. Dr. Meissner Untersuchungen der Salzsoole aus dem deutschen Brunnen zu Halle gehabt, so wie des Hrn. Administrator Hermann zu Schönebeck mit der Soole aus der dortigen Saline (a. a. O. Bd. 48. S. 108. und Heft. 2. Umschlag). Der leiztere Chemiker hat fich auch erboten, das Brom kauflich abzulassen. Endlich ift das Brom noch in der Mutterlauge aus der Saline Rosenheim in Baiern, vom Hrn. Hofrath Vog al in München entdeckt (Kastner's Archiv Bd. IX. S. 378). Dieser Chemiker hat auch das von Hrn. Balard und mehreren Anderen getragene Bedenken, ob nicht etwa das Brom eine bisher unbekannte Verbindung des Chlors mit Jod sev. durch directe Versuche zu heben gesucht. Derselbe leitete namlich einen Strom von Chlorgas in eine gemeinschaftliche Auflösung von falzsaurer Magnesia und Jodkalium, und behandelte sie darauf mit Aether. Der Erfolg war, dass sich zwar die Flüssigkeit augenblicklich gelb färbte, und der Aether eine hyacinthrothe Farbe annahm, die er auf Zusatz von Kali wieder verlor; als aber der mit Kali entfärbte Aether abgedampft, und der Rückstand mit Manganoxyd und Schwefelsaure destillirt wurde, gingen nicht rothe, sondern purpurfarbene Dämpfe über, die fich zu glänzendem Jod verdichteten. Die Aussicht, das Brom von der Liste der einfachen Körper auszustreichen, hat also hiedurch nicht gewonnen. Nach einer Anzeige unter den Verhandlungen der Academie zu Paris, in den Ann. de chim. et de phys. XXXIII. 324. hat Hr. Dumas ein Chlorjod entdeckt, das eine große Anzahl der Eigenschaften des Broms besitzt. Wie dieses dargestellt worden, und in wie fern es für oder widet die einfache Natur des Broms spricht, steht noch zu erwarten. P.

VI.

Verkommen des Broms in dem Wasser des todten Meeres;

S. F. HERMBSTARDE.

Die Auffindung der Brome in dem Wasser aus dem tedten Meere, welche Herr Pros. Gmelin in Tübingen kürzlich bekannt gemacht hat; so wie der Besitzeiner kleinen Quantität des gedachten Wassers, welches von meiner früheren Analyse desselben zurückgeblieben ist und sich durch seine Reinheit besonders auszeichnet, weil dasselbe nicht in einer Flasche aus Blech, sondern in einem gläsernen Gesäse mitgebracht worden ist, hat mich veranlasst, solches gleichfalls einer Prüfung auf Brom zu unterwersen, das ich auch ziemlich reichlich darin ausgesunden habe.

Der kleinste Zusatz von Chlor särbt jenes Wasser auf der Stelle gelb; das Chlor scheint ein überaus empfindliches Reagens für das Brom zu seyn. Leitet man Chlorgas unmittelbar in das bromhaltige Wasser ein, so vermehrt sich die Entwicklung des Broms, die Flüssigkeit nimmt eine tiese goldgelbe Farbe an und den Geruch des Chloroxyds.

Wird das gelbe Fluidum mit Schweseläther geschüttelt, so nimmt er alles Brom schnell in sich, in
dessen Verbindung derselbe nun, über der entsärbten
Plüssigkeit, als ein tief hyacinthsarbenes Fluidum
schwimmt, das nichts weniger als ungenehm riecht.

Anual, d. Physik, B, 84, St. 4. J, 1826. St. 12.

YV1:0. Classes brokenings having Takes Amerlauge augeletzt, lo wird er schnell entstrbt und der serblose Aether schwimmt über der serblosen Brom-kalilaugs. Das Kali ist dezen neutrelistet und die Lölang delichen schmeckt wie Jodkaliumlösung. An der warmen Buft Verffünftet, bilden ficht theffe windige, theile Anlenformige; ferhidlesenth gernchlose Krystalle, die man, ihrer Gestalt und ihrem Geschmacke zufolge, leicht für Jodkalium halten könnte.

Als ich gedenhte: Kryshellet mit dem halbett Gewichte Mangan-Superoxyd sulammengerieben, in einer Retorte mit dem halben Gewichte des Bromkalie reinem Schwefelfaure Hydrat gerfetzt, des vorher mit dem halben Gewichte Waller verdünnt worden war, prwarmte fich die Malle unter Butbindung vom braunrothen Dampfen. Der Hala der Retorte wurde. nun in einem kleinen Glase in ein wenig VValler getaucht und das Glas mit einem Gemenge von Sohnes und Kochfalz umgeben; die Reterte fodenn gelinde erhitet. Hier ging des Brom in dunkelrethen Tropfen in die Vorlage über. Von dielen wurde and fange ein Theil vom VValler aufgelöß, der fibrige senkte fich hengegen, als ein denkelrothes Eluidum darin zu Boden, das sich nach einigen Tagen zum. größten Theile in der darüberstehenden Flüssigkeit aufloste, die davon eine satte hyacinthgelbe Farbe annahm.

Die hier bemerkten Erscheinungen find gans denjenigen analog, wie sie Herr Balard, der Entdecker des Brome, beschrieben hat; sie bieten also in der Sache selbst nichts Neues dar, sie bestätigen sie aber vollkommen.

Jod war auf keine VV eise in dem VV asser aus dem todien Meere aufzufinden.

Im Waller der Office, das freilich schon während. mehrerer Jahre bei mir in Flaschen aufbewahrt worden war, konnte ich keine Spur von Brom entdecken; wielleicht dass das frischgeschöpste Wasser aus der Offee folches darbieten möchte.

Ich werde meine Arbeiten mit Meersals, mit Steine fals aus verschiedenen Gegenden, so wie mit Kochfals aus verschiedenen Ländern und Salinen fortsetzen.

und die Resultate derselben mittheilen.

VII.

Veber das Verhalten der organischen Körper in höheren Temperaturen;

" · · · · Von

OTTO UNVERDORBEN zu Dahme.

(Befchlufs.)

III. Von den atherifchen Ocien.

1. Aetherisches Thierel. Diele Oel ist im Dippel'felien Oele ziemlich rein vorhanden und darin nue wit einer geringen Menge von Odorin, Ammonink und einer Spur von Thier-Brandfaure verunreinigt: Man befreit es davon, indem man es erst mit Schwefolfaure und dann mit Kali destillirt. Da diefes Oel fich an der Luft so äusserst leicht braunt, so müssen die Arbeiten damit felir vorsielitig geleitet werden. Für fich wird es schon in einer Nacht sehr stark braun an der Luft und nach langer Zeit trocknet es ganz ein. Wenn men das Gel analyfirt, nachdem es etwas dickfläffig geworden, fo findet man: a) ätherifches Thierol in großer Menge; - 6) eine bedeutande Menge eines weniger flüchtigen Thierols, das einen schwachen Geruch besitzt und dem schwer flüchtigen Oele des Oleum animale foetidum wohl gleich ist; -- c) eine nicht unbedeutende Menge von Odorin; - d) eine nicht geringe Menge von Fuscin; e) ein wenig von dem rothen, dem Fusoin ähnlichen Körper; - f) eine bedeutende Menge eines rothe braunen Körpers, der fich nicht in Kali, in verdünnten Sauren in Alkohol und in Aether auflöst, sondern nur in Vitriolöl; — g) ein in Alkohol, aber nicht in Kali lösliches Harz; — Li ein in Kali und Alkohol auflösliches Harz; — Li eine große Menge Brandsture.

VVenn das Oel dicker wird, so oxydirt sich die Brandsaure und lässt das Odorin sum Theil sahren. Hier war das brandsaure Odorin und Fuscin mit den andern Substanzen in dem noch vorhandenen Oele gelöst.

Behandlung des ätherischen Thieröls mit Salpetersäure. Die verdünnte Säure wirkt ruhig und langsam auf
des Oelein, wobei sich viel Harzabsetzt. Durch eine starke
Säure wird aber das Oel unter Kochen und Spritzen
zersetzt, daher man dieses nach und nach in die Säure
eintragen muse. VVenn hiebei die Säure nicht mehr
aufwallt, so ist der Prozess beendet und die Säure neutralisit. Mischt man nun die Flüssigkeit (um das
Odorin zu binden) mit einem Achtel des Gewichts
der angewandten Salpetersäure an englischer Schwefelsäure, und destillirt sie in einer Glasretorte ein Paar
Mal, nachdem man sie zuvor mit VVasser verdünnt
hat, so erhält man ein Destillat, das aus folgenden
Producten besteht.

- a) Im Falle, dass oben kein Ueberschuss von Thieröl der Säure hinzugesetzt ist, aus einer geringen Menge eines ätherischen Oels, das nach Moschus riecht,
 und das ich überall bei der Einwirkung der Salpetersäure auf ätherische Oele gesunden habe.
- Aus einer Menge einer eigenthümlichen Säure, welche sich überall bei Einwirkung von Salpetersäure auf ätherische Oele bildet. Diese Säure ist ölartig, löst sich nur wenig in Wasser, dagegen aber leicht in Al-

keliol und selbst im wasserhaltigen. Sie hat eine gelbe Farbe, weshalb ich sie Gelb/äure nennen werde, und einen eigenthümlichen Geruch, der hinterher dem der Blaufaure ähnlich, aber bei weitem schwächer wie Kalilauge löst die Saure sehr leicht und mit dieser ist. gelbbrauner Farbe auf; hinzugeseizte Sauren scheiden die Gelbläure unverändert wieder ab. Bleibt die kalische Lösung der Säure an der Lust stehen, so wirdsie in die Säure verwandelt, welche sich bei Oxydation der ätherischen Oele an der Lust bildet. Dasselbe, ger schielt beim Sieden der kalischen Lösung. Die neutrale Löfung schlägt Bleisalze gelb und Silbersalze gelbbraun nieder. Das gelblaure Eisenoxydul ist ein grauer, in Säuren vollkommen löslicher Niederschlag. der keine Blansaure enthält; so wie man es aber an der Luft mit Wasser kocht, zersetzt es sich, und wird gelb. Schwefelsaure jetzt damit gekocht, scheidet eine Saure ab, die der Brandsaure aus Schleimharzen ähnlich ist, und lässt ein blausaures Eisen von grüner Farbe zurück, aus welchem Kali, mit Hinterlassung von Eisenoxyd, blausaures Eisenoxydul augzieht.

Auf der sauren Flüssigkeit schwimmt ein Harz (e); das wiederum aus zwei andern besteht, 1) aus einem, das in Kali mit schön gelbbrauner Farbe auslöslich ist, und sich auch leicht in Alkohol löst. Diese Harz, welches sich bei Einwirkung der Salpetersäure auf alle atherische Oele und Harze bildet, giebt Verbindungen mit den Basen, wie Colophon; 2) aus einem in Kali unlöslichen halbharzigen Körper.

Ferner bildet fich bei Einwirkung der Salpeterfanre auf das ätherische Thieröl (d) eine große Menge Plariet, wie Chen verhin angedeutet worden, und war ist diele die bosse Wetlieder, sieht Odorin zu verfeltessen; --- d) Pascitt, in deckentender Mange, und Sin braumer extractivartiger Köpper, der die Salve des Kilon-, Bleit, Silber- und Queckilberoxyde vellkemmen fällt, den Alaun aber wenig.

Behandlung des ätherischen Thierdle mit Vidriold. Des Thierdl tost sich nicht unter Entwicklung von Warme, mit brannrother Farbe und Entweichung von ein wenig schwesliger Saure, in concentrirter Schweselsture auf. Ein Theil des Oels bleibt aber ungelöst und dieser besteht an aus einem atherischen Oele, das nicht unangenehm, nach Benzoe riecht; b) aus einem schwerslüchtigen; weniger riechenden Etherischen Oele, und on aus einer Spur einer aussetst Kinkenden Saure.

Die braunrothe Lösung in Vitriolöl giebt, mit Wasserverdünnt und mehrmals destillirt: a) viel benzoëartiges Oel; b) schwerslüchtiges ätherisches Oel; c) viel von der schon genannten stinkenden Säure. Diese Säure ist ölartig, leichter als Wasser und nicht in Wasser löslich; sie löst sich aber leicht in Kali auf, und oxydirt sich dann an der Lust zu einem Harze und zu einer Säure, die nach Buttersäure riecht und wahrscheinlich Hrn. Chevreul's acide caprique ist. Diese gilt auch von den Säuren, die ich als buttersäureartig bezeichnet habe. Kali macht den Geruch dieser Säure verschwinden, Säuren bringen ihn segleich wieder hervor.

In der Retorte bleibt eine saure, wenig gesärbte Plüssigkeit und ein Harz zurück. Diese Harz besteht: in Vitriolöl und zwar mit rothbrauner Farbe löelichen Körper, der pulvrig, nicht harzig ist, rothbraun ausfieht, und der sich auch bei der Oxydation des ätherischen Thieröls an der Lust bildet; — 2) aus einem in Aether löslichen Harze; — 3) aus einer geringen Menge Odorin; — 4) aus einem weißen in Wasser löslichen Körper, der sich an der Lust in Fuscin verwandelt.

VVenn man das Oel mit Schwefelsaure erhitzt, so scheidet sich Kohle ab und es entwickelt sich schweflige Säure und viel stinkende Säure.

VVird das Thieröl mit Chlorwasser in Uebermass geschüttelt, so bildet sich ein reines schwerslächtiges, weniger stinkendes Thieröl, serner etwas Harz, viel von dem rothen nur in Vitriolöl löslichen Pulver, ein wenig Odorin, und dann die Base, welche sich bei der Destillation der Thier-Harze erzeugt, schwerslächtig ist und sich wenig in VVasser auslöst,

II. Die ätherischen Oele des Guajaks. Das leichtschtige Oel, welches rettigartig riecht, oxydirt sich sehr schnell an der Lust, setzt dabei ein gelbbraunes Pulver ab und wird braun und dick. Das weniger süchtige Oel giebt dieselben Producte, nur langsamer. Es bildet sich 1) Guajak-Brandsture in sehr großer Menge, 2) ein Harz, das in Kali löslich ist und auch in kaltem Alkohol, aber schwer; 3) ein Pulver, das in Kali unlöslich ist.

Mit'rauchender Salpeterläure bildet es, ohne befonders heftige Erhitzung: a) das gewöhnliche Oel, das den mit ihm in Berührung gewesenen VVerkzeugen, z.B. Mörsern n.C.w. nach einigen VVochen einen gelblich ift, sich an den Leuft bräugt und leicht werdiegt; — A sein wenig Gelbsture, — e) ein in Kali
and Alkohol läsliches gelbkraunes Harz, — d) ein in
Kali nicht lösliches braunes Harz, — e) einenicht hedrächtliche Monge einer im Gernohe nigenthümlichen
Basis, die noch geringere Vernandtschaft zu den Sauzen liet, als des Odorin; — fo etwas Oderingere

In englischer Schwefelsaure von 1,85 spec. Gewicht, lösen sicht die atherischen Oele des Guajake sehr
leicht und wollstandig, mit braunrother Farbe, auf.
Die Lösung mit VVasser verdünnt und destillirt, gieht
s) unverändertes Oel zur Halste, — b) ein wenig Guajak-Brandsaure, — c) nicht sehr viel eines braunen,
in Kali und Alkohol auslöslichen Harzes, das in sehr
geringer Menge und mit grüner Farbe in einer etwas
in Kali und Alkohol unauslösliches Harz, — e) ein
wenig Odorin, — f) eine Spur von der eigenthümlich riechenden Basis des mit Salpetersaure heliandelten Guajaköls.

Die mit kohlensaurem Kalke von den Basen befreite wässrige Flüssigkeit enthält ein Kalksalz, das
nicht krystallisirt, in Alkohol löslich ist und, durch
Kleesaure zersetzt, ein unkrystallisirbares Extract giebt.
Diess Extract vereinigt sich mit Metalloxyden zu Verbindungen, von denen nur die mit Blei und Silber unlöslich sind. Das Kalksalz ist, getrocknet, weiss und
brüchig, leicht in VVasser löslich und zwar mit brauner Farbe, und bildet, mit Salpeter geglüht, viel schwefelsaures Kali. Der dem Extractivstoff ahnliche Körper ist also eine Verbindung der Schweselsause mit ei-

nem organischen Stoffe. Mit dem Eisenoxyde bildet dieser eine dunkelblaue Verbindung, die sich nach und nach an der Lust entsärbt. Mit der Hausenblase giebt er eine in Wasser lösliche Verbindung, die aber bei überschüssiger Hausenblase zum Theil, und zwar in Gestalt eines Harzes, herausfällt; letzteres ist schwarz und brüchig. Durch das Verhalten zum Leime und zum Eisenoxyde nahert fich dieser Körper dem Gerbe-Mit Schwefelsaure gemischt und gelinde abgedampft, bildet er, wenn die Milchung dick geworden, einen rothen Farbestoff. Dieser Farbestoff giebt mit Metalloxyden in Wasser lösliche, braune Verbindungen, die nach dem Abdampfen schön roth aussehen; eben so giebt er mit dem Leime eine röthliche, in Waller unauflösliche Verbindung. Mit Kalilauge gekocht, zersetzt er sich und bildet einen braunen extractivstoffartigen Körper, der den Leim nicht fällt und mit Erd- und Metallsalzen braune Niederschläge giebt. Dieser farbestoffartige Körper, in Wasser gelöst und der Lust ausgesetzt, verwandelt sich in einen braunröthlichen Körper, der in angesäuertem Wasser nicht löslich ist, wohl aber in reinem Wasser, und der beim Abdampsen seine Farbe nicht andert und mit dem Eilen eine grüne, im Waller lösliche Verbindung giebt.

III. Die ätherischen Oele der Pflanzen. Durch die Lust werden diese Oele bekanntlich gelb und dick. Hiebei bilden sich bei denen, die ich untersuchte, solgende Stosse: a) ein schwerslüchtiges Oel von geringem Geruche, — b) ein in Kali lösliches Harz, — c) ein in Kali unlösliches Harz, — d) eine in Wasser nicht lösliche ölartige Säure, die einen süssen stechenden, eigenthümlichen Geruch besitzt, leichter ele

Wester ist, und sich nicht so schnell in der kelischen Ausschlieg sersetzt, als die Brandsture. Leiter man die Oele durch eine glübende Röhre, so bilden sich dieselben Producte, nur in größerer Menge. Vitrick bi wirkt auf die verschiedenen Oele verschiedenartig, wie man aus dem Nachstehenden ersehen wird.

A. Feńchelöl. Diels wird durch englische Schwefelsture leicht und vollständig aufgelöst und bildet ab
ein widerlich, nach Campher riechendes, bichtstüchetiges Oel; — b) ein nach Erdbeeren riechendes Oel,
das überhaupt sehr häusig bei der Einwirkung der
Behweselsture auf Etherische Oele gebildet wird; —
e) eine geringe Menge einer stüchtigen Saure, — ab
einen grünlichen Körper, der in etwas concentrirter
Behweselsture nicht löslich ist, und harzartig ausgeschieden wird.

Dieser Körper wird mit grünlicher Farbe von reinem VVasser aufgelöst und giebt mit den Metalloxyden
meist löeliche Verbindungen. Die mit Kalk ist gelbbraun sirnisartig, in VVasser leicht löslich und besitzt
einen herben zusammenziehenden, hinterher ekelhaften Geschmack. Mit Ammoniak verhält er sich wie
mit Kalk. Mit Eisenoxyd giebt er eine weisse unlöslich Verbindung, die bei der Siedhitze des VVassers
schmilzt, gelblich und durchsichtig wird. Mit den
übrigen Metallen sind die Verbindungen aussöslich.
Endlich giebt dieser Körper mit dem Leime eine harzige Verbindung, die nicht schwerlöslich in VVasser ist.

Last man die Lösung des Fenchelöls in Schwefelsaure in einem flachen Gefasse stehen, so scheidet
fich ein talkartiger Körper ab, der das Hydrat eines
Harzes ist, welches sich in Kall nicht, in Alkohol

Erhitzen verliert es sein Wasser und wird durchsichtig und harzig; sobald es aber mit Wasser gekocht wird, verliert es seinen Zusammenhang und wird undurchsichtig und talkartig. Dieses Harz giebt bei der Destillation ein atherisches Oel, das dem Fenchelble sehr ahnlich riecht.

Rosmarinöl giebt, auf gleiche VVeise behandelt, ähnliche Körper, doch eine größere Menge von der ölartigen Säure, keinen Gerbestoff, sondern statt dessen ein leichtschmelzbares Harz, das nur in erhitzter englischer Schweselsaure löslich ist. Gerbestoff wird nur beim Sieden des Vitriolöls mit dem Rosmarinöle gebildet.

B. Terpentinöl. An der Lust wird es nach einigen Wochen dick und enthält nun a) viel von einem in Kali auslöslichen bräunlichen Harze, — b) viel von einem in Kali nicht, wohl aber in Atkohol auslöslichen Halbharze, — c) ein wenig von der eigenthümklichen ätherischen Oelsaure.

Das Terpentinöl löst sich leicht und unter Erwärmung in englischer Schwefelsaure auf, bis auf eine geringe Menge, die ungelöst bleibt. Wenn die Erhitzung so viel wie möglich vermieden wird, bildet sich a) eine Menge eines nach Erdbeeren riechenden Oels, — b) eine Spur von stächtiger Säure, — c) eine große Menge eines harzartigen Körpers, der bei gewöhnlicher Temperatur die Consistenz eines steisen Vogelleims hat, bei der Siedhitze des Wassers aber leichtstüßig ist, eine hellbraune Farbe besitzt, sich nicht in Kali und Alkohol löst, doch leicht in Aether, und sich nur äußerst schwer von einem ihm anhän-

genden Athanifolium, Ools und von dech nechlelgended extractivitoffertigen Körper besteien: lästen Diese gei lingt durch wiederholtee Abdampfen mit Walter oder durch gelindes Schmelson, wobei des Alberische Oel verjagt wird sped machhariges Atterielen mit Allew hol, welcher den extractivstoffertigen Körper auflöst, — d) eine große Menge des oben genannten extractivitoffartigen Körpers, der durch geringe Mengen yon freier Saure oder freiem Alkali ans feiner Lölung im Waller theoraxing gestellt wird. Dieser giebt mit den Thierleime eine harzige, in Waller unlösliche Verhindung, ferner mit Baryt, Eisemaxyd, Eisenoxyduly Kupferoxyd, Silberoxyd hargartige blafegelbe Verbindungen, die sehr wenig in Alkohol, aber leicht in Aether auflöslich find und für fich in der Siedlitze des Wallers durchlichtig werden; - endlich e) eine Spur eines in Kali löslichen Harzes.

VVenn man hingegen die Lösung des Terpentinöls in Schweselsaure erhitzt, bis sie die schöne rothbraune Farbe verliert, so hat sich die ganze Masse in
Gerbestoff umgewandelt, dem noch eine große Menge
eines stark nach Erdbeeren riechenden Oels beigemengt ist. VVenn man die braune Flüssigkeit mit
VVasser mischt und das Oel abdestillirt, so scheidet sich
aus der braungrünen Lösung ein schwarzer harzartiger Körper aus, der die eine Art des gebildeten Gerbestoffs ist. Versetzt man nun die übrige saure Flüssigkeit mit Kupservitriolaussosung, so wird der Rest des
harzartigen Gerbestoffs in Verbindung mit Kupseroxyd herausgesallt.

Dieser harzartige Gerbestoff ist sehr leicht und mit brauner Farbe in reinem Wasser auslöelich. Er gieht mit den Alkalien hellgesärbte, leichtlösliche, nicht krystallisirbare, hingegen mit den Erden und Metalloxyden unlösliche, zum Theil harzartige, Verbindungen Mit der thierischen Gallerte giebt er eine harz artige, im siedenden VVasser ganz unlösliche, schwarze Verbindung, die im souchten Zustande etwas zähe, wie Kleber, aber nach dem Trocknen hart und brüchig ist.

Der andere Gerbestoff ist ebenfalle leicht in Wasser löslich, sogar in stark saurem, und giebt keine harzartigen Verbindungen.

Es könnten hienach die ätherischen Oele in zwei Klassen getheilt werden, je nachdem sie, bei Behandlung mit englischer Schweselsaure in der Kälte, entweder Gerbestoff oder harzartige Körper geben. Ueberdiese geben die durch trockne Destillation aus organischen Körpern gebildeten Oele, bei der Oxydation an der Lust, Brandsauren, die nach der Natur der Körper, aus denen diese Oele erhalten werden, verschieden sind. Die ätherischen Oele, welche durch Destillation mit VVasser aus Pflanzenstoffen abgeschieden werden, verhalten sich anders.

Die Salpetersanre wirkt auf die atherischen Oele, die ich mit derselben behandelte, wie auf das Guajaköl und erzeugt etwas Odorin.

Holz, Gummi, äpfelsaure Salze, essiglaures Kali, weinsteinsaure Salze, Harze u. s. w. geben bei der trocknen Destillation sammtlich zwei Arten von ätherischen Oelen, mehrere Harze, Brandsauren, die ost, verschiedenartig sind, extractivstossartige Körper und eine sehr geringe Menge von Odorin oder von der obigen Tabaksbase.

Berichtigung. Spätere Versuche haben den Versasser gelehrt, dass es nur ein Gehalt von Bleioxyd war, der die Zinnasche des Odorin austreiben lies (S. 255 dies. Bandes).

VIII.

Ueber Metallreductionen durch andere Metalle auf nassem Wege;

YOM

Hrn. Prof. Frednika in Breslau.

(Zweite Fortsetzung des in dies. Ann. Bd. IV. S. 291 Mitgetheilten. "Die erste Fortsetzung findet sich im Bd. VI. S. 43 dies. Ann.)

I. Silberfalze.

Metallen in Berührung gesetzt, wird das Silber von eben den Metallen nur langsamer reducirt, von denen das schweselsaure Silber reducirt wird, auch bleibt das kohlensaure Silber bei denjenigen Metallen unverändert, welche auf das schweselsaure Salz nicht einwirken. VVismuth jedoch reducirt dieses Salz.

Ein ähnliches Verhalten zeigt phosphorsaures Silber, ein sehr verschiedenes hingegen

6. chromfaures Silber. Dieses Salz, welches im reinen Zustande vollkommen unauslöslich in VVasser ist, erleidet, wenn es unter VVasser mit den Metallen in Berührung gesetzt wird, unmittelbar keine Veränderung; nach längerer Zeit hingegen, und namentlich wenn die Metalle sich auf Kosten des VVassers oder der Lust zu oxydiren ansangen, wird es zersetzt. Durch Blei, Zinn und Eisen wird dann ein braunes schlammiges und bei den ersten Metallen etwas metallisch glänzendes, durch Zink ein schwarzbraunes dendritisches und durch Arsenik ein mehr grünes Pulver aus-

geschieden. Kadmium allein Stellt das reine Silber dar. Kupfer und Queckfilber zeigen nals nach mehreren Wochen eine Einwirkung, die aber einzig und allein darin besteht, dass die Flüssigkeit, das Waster, eine gelbe Farbe annimmt - was auch in allen Fällen Stath findet, in welchen eine Zersetzung bewirkt worden ist - ohne dass jedoch durch diese beiden Metalle ein, Niederschlag bewirkt wird. Spiesaglanz und Wismuth find oline Wirkung. Die angegebene verschies dens Beschaffenheit des ausgeschiedenen Pulvers beruht offenbar darauf, dass von den verschiedenen Metallen aufser dem Silberoxyde mehr oder weniger vollständig auch die Chromfäure reducirt worden ist, das ausgeschiedene Pulver beim Blei und Zinn enthält demnach neben dem Silber auch braunes Chromoxyd, das durch Arlenik dargestellte neben dem Silber grünes Chromoxydul. Hingegen Zink reducirt auch die Chromfaure vollständig und das Ausgeschiedene ift ein Gemenge von Silber und Chrom. Bei einigen enthalt auch der Niederschlag die Verbindung der Chromfanre mit dem Oxyd des reducirenden Metalle, was bei Einwirkung des Bleies und wohl auch des Eifens der Fall zu leyn scheint. Merkwürdig ist die Beschaffenheit der Flüssigkeit, des Wassers, unter welchem eine solche Einwirkung Statt gefunden hat, dieses ist namlich, wie angegeben, gelb gefärbt und reagirt felbit bei Einwickung des Kupfers und des Queckfilhers deutlich als Chromfaure haltig auf effigfaures Blei ein, aber niemals zeigt sie Spuren von dem reducirenden Metalle aufgelöft und wirkt daher weder auf Schwefelwalferstoff, noch bei der Reduction durch Eisen und Kupfer auf blanfaures Eifenkali,

Im Ammoniak aufgelöst, bringt Zinn, Eisen, Queckfilber keine Veränderung hervor. Zink und Kadmium wirken so, wie auf das Salz selbst, nur schneller, durch das erstere wird daher das dendriti-Iche dunkle Pulver, Silber und Chrom und durch das zweite regulinisches Silber ausgeschieden. wirkt schnell ein und fällt ein graues Pulver, wohl ebenfalls Silber mit Chromoxyd. Blei reducirt anfangs bloss Silber, dann aber scheidet es ein schwarzes dendritisches Pulver'ab, und da die Aussölung zugleich entfärbt, wird ohne dass chromsaures Blei gebildet wird, so zeigt diess an, dass zugleich die Chromsaure reducirt wird. Wenn das Bleistäbelsen so in die Flüssigkeit gestellt wird, dass ein Theil daraus hervorragt, so legt sich ansangs an diesem Theile gebildetes chromsaures Blei an.

Auch hier sindet man in allen den Fällen, in welchen eine Zersetzung Statt gesunden und wobei nach kürzerer oder längerer Zeit alles Silber vollständig ausgeschieden ist, keine Spur von dem reducirenden Metalle aufgelöst, es sey denn, dass die Flüssigkeit viel freies Ammoniak enthält und das reducirende Metall im Zustande des Oxyds im Ammoniak auslöslich ist.

Die Ergebnisse über die Reduction der Silbersalze durch die verschiedenen Metalle sind solgende:

- 1. Queckfilber reducirt nur die auflöslichen Salze vollständig, auf die unauflöslichen wirkt es mur sehr schwach ein, und auf die ammoniakalischen Doppelsalze gar nicht.
- 2. Kupfer reducirt wohl alle Salze, besonders leicht beim Zusatz von Ammoniak. Das chromsaure

Silber hingemen an fich nicht, fondern nur beim morning the Zirlatz von Ammoniak. o 5. Wismutli reducitt außer dem dalpeterlauren und il nick ohlen lanzen Bilber kein landeres Balz und nauch bei dielen hört die VVirkung beim Zulais von de sAmmoniak aufzu storal au abaistra ande b - :: 41. Spiels plainz verbalt fielr ziemlich: wie Wiemath. .. 5. Blei reducirtialle Silberfalze, andredas Silberammoniak muds: die sammoniakalischen Sitbersalze, in the beit dielen die Wirkung nicht fo fasch, is wie bei den einfachen Salzen. 6. Zinn reducirt das Silber aus allen Salzen, aus dem Hornfilber ausgenommen, auf welches es nur fehr langfam und nicht vollständig einwirkt, auf die ammoniakalische Auslösung des Silberoxyds wirkt es gar nicht ein, und von den mit Ammoniak versetzten Silbersalzen reducirt es nur das Lapeterlaure und in geringer: Menge das Horngrante filliper. . 7. Eisen reducirt alle Salze, das salpetersauxe Silber "" "gusgenommen, beim Vermilchen, mit Ammoniak hingegen ist es ohne alle Wirkung und oben so y .. auf das Ammoniak filber. 8, Zink redugirt oline Ausnahme alle angeführte sania mallit d'aversement et un mallion et a moda Lilling Affigher ein Dinck (chier, welchen ich gefälligft zu beriche tigen bitte, wenn es in der ersten Fortsetzung dieses Aussatzes, s. dies. Ann. J. 1826. St. 1. S. 47, Z. 15 v. o. bei der Auflölung des schweiell. Silbers im Ammoniak heisst: und Zink und Wishluch — ist ohne Wirkung, es mus Zink ad abus 2 no 1917 1917 1918

Live, kilns Vertachi in 🚶 🥫 n können.

STAIN PROMINENT KAPFERTO DISTANCE POSTIBLE Beriffell' wie das Lalphterfantel, wate mit dem Gutter Thiede, dals es vom Elfen tetenen zerferzi wieda well Bel' fielt unfarige dies Eifelt Witt veittem thetallitalies Rupler abertielit? hatter aber ein dunkelbrinnes Palk Ver ablehender die Verbindung des Kirpfehamit balls Killem Tchweffellattren Billenowyd. - Arfenik wielet igw ficht ein and Blet mar fehr fehr deh wach! Das 'int Amazoniak 'verfetere intelicheres fine Fon der lahreterikuren Verbindinig, "daß da vom Arl Wirk vollkommen zerletzt wird, findem fiele Selvels Miss Original dats Kaumitia thir sine telle unbol denteride Redirellen; thad zwar nar-har Anthige , here Wrbringt, dal's Zinn ohne Wickung ift and Blei Wal Ragfam and Wenig Kup fer reducitt. 3. Salsfaures Kupfen -Dieles Saley des viereins win alleng wirdbyolikomitteh von Whomath wirlbtas ohue dale jedoch die geringlie Mange Knyler redingen word ... Vidinatal anilete abetek interaffer in dire lengual me dult de fletie mit ehent Thate Sentiure und Briffig Roff oder mit einem Thelle Chiles seibinder wordulet. die Kripfeifal # Togpolie bloile upfer Fix in la la leves le pol feroxydul oder einfaches Chiefhipforverwendelle wirds welches der Puftelling litelentlib begtelelt rauf der gobildeteni Wietharhverbindung maller fieb fich ber diefer BinWickungedie Kupbenutioning in the political kelgran jedami bantitt, wobel tive weites linket hitel derfalle, welches beim Verdaunemmit Wolfer bedons tand vermehrtewird. AshribbhawirktsBlefanngigta. , dook welt follwacher, Spielsghand und Arlanik, ja innet tallifoffen Unffer Bible bringe in Tofenn eine Altrifofen

Wirkung haivors ale to bolylimelehend langer Blais

filbhes Salz vermandelt und daher uns dur Flüssigkeit mederschlägt. Auch bei den übrigen Metallen, welche das Kapfer um diesem Salze vollständig reduciren, erfolgt ebenfalls nach einiger Zeit die Bildung des salzesanen Kapferoxyduls, wie namentlich bei Kadmium, Zinn und selbst beim Eisen. Will man daher alles Kapfer metallisch ausscheiden, so muss man von Zeit zu Zeit die Anslösung mit Wasser verdünnen.

Mit Ammoniak vermischt verhält es sich in der Art, dass es vom Kadminm vollständig reducirt wird, eine geringe Menge fällt als basisches Kupsersulz nieder, dass das Eisen nur einem Theil Kupser reducirt, dass vom Blei eine geringe Menge reducirt wird, vom Zinn hingegen gar keine VVirkung Statt findet, und eben so von VVismuth und Spielsglanz.

Eisen, obgleich nicht so vollkommen wie vom Zink, reducirt, wobei das Kupfer vollkommen metallisch sich darstellt. Kadmium, Arsenik und Zinn zersetzen zwar diese Verbindung, reduciren aben wenig, auch sindet man nach langer Einwirkung noch Kupfer aufgelöst. Blei zeigt kanm Spuren von Reduction, ob es gleich sehr angegrissen, oxydirt, wird. Wismuth und Spieseglanz sind ohne alle Wirkung.

Das Ergebnise über die Reduction der Kupferselze durch die mehr positiv elektrischen Metalle ist demnach folgendes.

- 1. Zink ist das einzige Metall, welches alle angenorfährten Verbindungen des Kupferoxyds fowohl mit bäuren als mit Ammoniak, als mit beiden musugleich velkfändig reducist.

- S) Kadmium reducirt ebenfalls alle 5 Salze und das falpeterfaure und salzfaure Kupferammoniak, auf das schwefelsaure Kupferammoniak und das reine Kupferammoniak wirkt es nur unbedeutend ein.
- 5. Eisen reducirt die 3 Kupfersalze, das neutrale sulpetersaure erst nach einiger Zeit vollkommen, das Kupferammoniak hingegen und das salzsaure Kupferammoniak nur zum Theil, auf salpetersaures und schweselsaures Kupferammoniak ist es ohne Wirkung.
- 4. Zinn reducirt die 3 Salze und zersetzt, ohne jedoch zu reduciren, das salpetersaure und salzsaure
 Kupserammoniak; auf einsaches und schweselsaures Kupserammoniak ist es ohne Wirkung.
- 5. Blei reducirt schnell und vollständig salpetersanres Kupfer, nur zum Theil schweselsaures, und zersetzt, oline Reduction, das salzsaure, wobei das gebildete Hornblei mit einfachem Chlorkupfer oder basichem Kupfersalz niederfällt, auf Kupferammoniak und die Verbindungen von schwefelsaurem und salzsaurem Kupfer mit Ammoniak wirkt es nur im Anfange ein und überzielt sich mit Kupfer, auf salpetersaures Kupferammoniak hat es gar keine Wirkung. Man kann jedoch leicht getänscht werden, indem am Blei sich ein blaner krystallinischer Körper anlegt, welcher jedoch nichts anderes, als eben salpetersaures Kupferammoniak ist. Das Blei hat nämlich die Eigenschaft, dass aufgelöste Salze leicht daran krystallistren, was, wie ich glaube, auch schon von Andern wohrgenommen worden ist.
 - 6, Arsenik reducirt das Kupfer aus keiner Verbin-

dung. Ueberhaupt wirkt ee auf die Kupferfalse nicht ein, sehr unbedeutend auf salpetersaures. Beim Kupferammoniak und den ammoniakalischen Kupfersalzen besteht die Wirkung in der Ausscheidung des Kupfers als Scheelsches Grün.

7. Wismuth seigt keine Wirkung, ausgenommen daß es das falufaure Kupfer ziemlich schnell zerfetzt und Chlorwismuth mit Chlorkupfer nieders
schlägt ohne eine Spur von Reduction.

8. Eben fo verhält fich Spielsglanz.

III. Wismuthfalze.

Bei der Wirkung der Metalle auf diese Salze findet kaum ein Unterschied bei den verschiedenen Sauren Statt. Die Versuche sind daher blos mit salpeterseurem und salzsaurem Wiemuthoxyd, beide durch
überschüstige Saure aufgelöst, angestellt worden. Die
Ergebnisse waren:

Das VVismuth wird aus beiden Salzen schnell und vollständig reducirt durch Zink, Kadmium, Zinn und Eisen; dabei ersolgt nach einiger Zeit, wenn nämlich die freie Säure durch das reducirende Metall gesättigt ist, die Ausscheidung des neutralen VVismuthsalzes, welches jedoch in der Folge ebensalls, obgleich sehr langsam, reducirt wird, schneller wenn von Neuem Säure zugesetzt wird. Das reducirte Metall erscheint immer als ein graues oder schwarzes dendritisches Pulver ohne allen Metallglanz, ausgenommen im Ansange beim Eisen. Bei Einwirkung des Zinns und des Eisens geht die Reduction sehr ruhig und ohne Lustentwicklung von Statten. Beim Zink und Kadmium hingegen ist die Einwirkung sehr hef-

wärmung verbunden. Blei bewirkt zwar im Aufange abenfalls Reduction, aber sie hört bald auf... Kupser ist auf die VVismuthsalze ohne Wirkung, nur wird es von der freien Sänre der Auslösung angegrissen, aufgelöst und von dem nach Sättigung der freien Sänre niederfallenden neutralen Wiamuthfalze mit einem grauweissen krystallinischen Pulver überzogen. Man kann daher leicht getäuscht werden und eine Reduction wahrzunehmen glauben, wie auch in der That die Angabe in allen Lehrbüchern lautet *). Spiese-

?) Es könnte auffallen, dass dieser Irrthum, wahrscheinlich von Bergmanns Stellung der beiden Metalle in seiner Verwandt schaststabelle herrührend, in allen Lehrbüchern und selbst. in das neueste von Berzelius ausgenommen worden ist, da doch das Kupfer mehr negativ elektrisch als das Wismuth, und es doch allgemeines Gesetz bei der Reduction der Metalle ist, dass das reducirende mehr politiv als das aufgelöfte feyn mufs. verliert jedoch alles Auffallende, wenn man bedenkt, dass die elektrische Stellung bei manchen Metallen noch nicht sicher ausgemittelt worden ist, ja dass sogar die Ergebnisse, welche hierüber das Elektrometer darstellt, nicht selten denen widersprechen, welche durch das Froschpräparat erhalten worden find, und dass besonders bei Einwirkung auf flüssige Metallsalze leicht Umstände eintreten können, wodurch Wirkungen hervorgebracht werden, welche der elektrischen Stellung des aufgelösten zu dem in die Auflösung gestellten festen Metalle entgegengesetzt find; wie ich im Versolge dieser Untersuchung durch mehrere Beispiele zeigen werde, und die selbst in den bisherigen Angaben vorkommen.

In Hinsicht des Verhaltens vom Kupfer zu den Wismuthfalzen verdient noch erwähnt zu werden, dass Pott in seinem 1759 erschienenen Observ. chymic. in der Abhandlung de Wisgtanz ist ebensälls öhne Wirkung, die angegebne des Kupsers ausgenommen, und Arsenik bringt nicht die geringste Veränderung hervor.

IV. Reduction des Spielsglanzes.

Diese Versuche sind einzig und allein mit der Spielsglanzbutter angestellt worden, welche jedoch, da sie
in reinem gesättigten Zustande kaum zersetzt werden
kanns wit etwas Salzläure verdünnt worden ist.

Die Ergebnisse waren ganz gleich denen der VVismuthausschung, d. h. das Spiessglanz wurde ebenfalls
durch Zink, Kadmium, Zinn und Eisen reducitt
und zwar auch in Gestalt eines schwarzen dendritischen Pulvers, und eben so sindet auch hier, nachdem
das reducirende Metall eine Zeit lang eingewirkt hat,
die Ausscheidung eines weißen Pulvers, basisches Salz,
(Algaroth-Pulver) Statt, ans welchem, durch längere
Einwirkung, alles Metall regulinisch dargestellt wird.
Blei, Kupfer und Arsenik zeigen dasselbe Verhalten
wie zum VVismuthsalze. Wismuth verhält sich wie
das Blei, d. h. es reducirt ansangs etwas Spiessglanz.

mutho p. 160 das Kupfer zu den Körpern zählt, welche das Wismuthsalz nicht präcipitiren.

Was the first of the second of the section of

→ if the first of the firs

- John British & Barrier & British & Barrier & Bline

IX.

Mineralogische Untersuchung des russichen

YOD

AUGUST BREITHAUPT,

Durch einen Russen, Herrn Schwetzow, kam die hielige Bergakademie in den Besitz einer Partie Platin-Sandes, ausgewaschen aus dem Sande von Nijnotaguilsk im Gouvernement Perme, namentlich an den Stellen gesunden, wo der Sand besonders eisenschüßig ist. Da, wo dieser reiner und quarziger ist, wird hauptsächlich das gediegene Gold gesunden, und zwar von einer Reinheit, als ich kein schöneres Waschgold noch gesehen habe.

Der Platin-Sand kam mir schon nach einem flüchtigen Blicke als aus verschiedenartigen Körnern bestehend vor. Ich sonderte nun alles für's Auge Ungleiche und erkannte folgende Mineralien: 1) Platin,
2) Gold, 5) Iridosmin (Osmium-Iridium), 4) sitberweise platte Körner, 5) Iserin oder magnetischen
Eisensand.

Allen diesen Körnern lieht man es an, dass sie gar nicht, oder nicht weit fortgerollt seyn können, und also wohl ziemlich nahe an dem Orte ihrer Erzeugung gesunden werden. Ja mänche Körner sind sehr scharfkantig und zackig odermit Spitz en besetzt.

I. Platin-Körner. Ich hatte diese von den so kleinen Iserin-Körnern durch den Magnet zu trennen gesucht und dabei zu meinem Erstaunen wahrgenommen, dese sich nicht allein die Herin-, soudern auch viele Platin-Körner anhingen. Um bei diesem den manchmal sehr schwachen Magnetism zu erprüssen, legte ich die Körner auf eine etwas geneigte positive Stahlplatte, und sortirte nun mit dem Magnetsschahle auch diejenigen Körner, welche schwächerne Magnetism hatten. Als auf diese mählame VVeise jet des Korn einzeln geprüst war, gab sich wieder eine insteressante Erscheinung zu erkennen, nämlich Kryssfalte des Platins, welche sowohl dem eigenthumlichen, als dem nagnetischen zukommen, und bis jetzt meines VVissens noch nie beobachtet wurden). Auch ergab sich nach änseren Kenuzeichen solche Verschiedenheit des Platins, dass sch wenigstens vorläusig zwei Speelen desselben annehmen dars.

Erste Spezies: Platin. Es ist ganz identisch mit dem von Herri von Humboldt aus Amerika gebrachten, besitzt

die eigenthümlich lichtegraue Farbe, die ich platingrau nenne, da sie wesentlich von dem Stalilgrauen abweicht. An concaven Stellen bemerkt man gewöhnlich einen gelblichen Beschlag.

*) Hr. G. W. Sowerby fand indess schon unter einem (wahthe scheinlich amerikanischen) Platinerze, kleine Körner von blätetriger Structur und einer deutlichen Theilbarkeit, von denen eins die Vinkel eines Octaöders zeigte. Muthmasslich war diess ein reguläres Octaöder, doch ist nichts Bestimmtes darüber gesagt (Annals of Philosophy T. XVI. p. 231). — Feinner erhielt Hr. Pros. Frey samuth in Prag, als derselbe einne Platinlösung durch metallisches Eisen sänte, den Niederschlag, da er viel Eisen enthielt, wieder in Königswasser inste, die Flüssigkeit verdampste und den Rückstand helvig giühre, als Product ausset Eisenoxyd, kleine Gruppen von ost ein Viertel Zoll langen dünnen viersenigen, prismatischen Krystallen von metallischem Platin. Ob späterlun die Krystalle einends untersucht und ihre Form genau bestimmt worden, ist mir indese nicht bekannt. Die gegenwärtige Notiz sindet sich im M. Journ, d. Pharmacie von Trommsdorff, Bd. 2, St. 2, 8, 431. (P.)

Bib Körner hild eckig und zackig, feliner flumpf Ethitig, und (westn dieler Ausdruck lifer erlaubt ift) ohne Politur, die Krystalle find Hezaëder, gewohnlielt auf die Art gruppirt, wie beim Silherglanze. An einigen zo ausgelesenen Krystallen konnte ich Keine anderen Flächen bemerken, als die hexaedrischen, diese aber immer spiegelnd. Die Hexaëder fizzen fast stets an jenen Kornern. Die Harte ist = 7' bis 8. Es ist vollkommen gelchmeidig.

Das specifische Gewicht fand ich wie folgt, und wobei ich des besiern Vergleichs wegen auch die Gewichte einiger amerikanischen Stücke beifüge.

. 16,914 ein großes amerikanisches Stück aus dem Wernerfchen Museum,

17,001 ein desgl., daher.

17,108 Zehn kleine Körner

17,119 die krystallisirten Partieen | rusisch. 17,608 die zwei größten Körner

Es ist übrigens bekannt genug, das das natürliche Platin stets geringeres Gewicht hat, als das künstlich dargestellte, chemisch reine.

Zweite Spezies: Eisenplatin. Die Farbe ift platingrau, jedoch nur um etwas dunkler, als bei der vorigen Spezies. In den Vertiefungen der Gestalten fast stets dunkelbraun bis schwarz angelausen, wie das Meteor - Eisen.

Körner und Krystalle ganz von der Beschaffenheit der vorigen Spezies. Härte 8 bis 8,5. Geschmeidig, doch bei fortgesetztem Hämmern bald zerberstend.

Specifisches Gewicht = 14,666 einundzwanzig kleine Körner, 14,831 drei größere, 15,790 das größte.

Schwach bie stark magnetisch, und zwar nicht allein retractorisch, sondern auch in einigen Körnern selbst attractorisch.

Belonders wegen des geringent Grades der Geschmeidigkeit und des Gewichts halte ich diele Spezies
für eine besonders. Herr B.C.Bath, Lampadine hat
übrigens schon ziemlich viel Eisen aus einer Partie,
welche noch der chemischen Zersetzung unterworfen
ist, ausgezogen.

H. Kelder Num sehr-wenige Körner dayon sand fich in dem Platin-Sand innd davon theils wirklich geologelbes in theils grangelbes, welches zu dinnen Plättohen geschlagen dieselbe grangelbe Farhet beibes hielt: Es fragt sich daher, ob nicht etwa VV ernerse grangelbes Goldreine eigne mit Platin gemischte Speties ausmuche? Ich habe davon nur 3 kleine Körner zusgesunden, zuswenig, um damit etwas unternahmen zur können. I illige wenige unt damit etwas unternahmen zur können. I illige Können von dieser Spezies, welche eine Mischung aus dridium und Osminenist, bestehen sehr abweichende Charakteristiken deshalb die selgende nicht überstüßig seyn möchten eine

Die Farbe ist keine stahlgrane, wie man gewöhng libh angiebt, sondern ein Mittel zwischen weiselicht und gemein hleigenu.

Die Knystellsern — ich sah sie nur an zwei Individuen — das hexagonale Priesta, doch nur niedrig,
tafelartig. In der basischen Richtung deutlich blättrig.
Daher mögen auch die meisten Körner das ihnen sast
immer eigste platten sörmiga; Ansehen haben, "Nur
wenige sah ich eckig und zackig. Die Spaltungericht
tung ist jedoch nicht leicht au erhalten, was von der
Zähigkeit herrührt, welche dem Mineral, wenn schapp
im geringem Grade, zukommt

Die Harte if B bis 8,75. Die Dehnbarkeit gering,

The interest the very state of the property of the state of the state

Des Ipecialités Constitut and Jell Monor en Salantes de Marie de M

Borgakadomio find.

Direct reggest verbenenen Printe Kolebog untellendent in ihr in der School des des gestetstenenen Printe Kolebog untellendent in ihr ihr in der School des Schoolschausente Spreading in ihre Schoolschausente Spreading in ihre Schoolschausente Spreading in ihre Schoolschausente Schoolschausente Spreading in ihre Spreading in ihre in ihre in ihre Spreading in ihre in

IV. Silberweise platte Korner. Die dalm ich nier alle ungestanden ich ein gediehnen Glie ungestalle Gewichtebestundung, blie wohl he nur ein ungestahres Resultatigabionatunlich win Gewicht von rabie i 3; zeigte jedebligglie es kein Gilber seyn konne. Wielseicht ist es kalladium.

Schliebemertungt: In die Partie Alaim bindigen Welche ieh untersteligg war die größere tigste Eilenstellen, die kleinere wirdische Platin. Dieseibrigen Korner betrugen zusammen etwa 450 den Massen wohl konne werlielt sink die vom kiem Kabineteratis Royer mitgeheilte Partie in welcher kniebteiten wohl 3, eigentliches Platin thur 3 des Genzem nammen war.

Binige Ichwarze Körner zeigten fich ebenfelle ale fridbemin, nur an der Oberstäche Ichwarz angelausen. Zwei Körner Ichienen Glanzeisenerz zu seyn.

Diele Unterlitchungen werden gewiss veranlässeit, das nun mehr und mehr in Handel kommende rüsstfehre Platin weiter zu prüfen. Vielleicht finden sich mooit andere unvermnthete Mineralien dabei.

X.

Untersuchung der russichen Platina;

YOL

CH, OSANH, Professor in Dorpat.

1. 10/1

Das auf dem Urat fich befindende Platinserz ift von. größerer Mannichtaltigkeit, als das amerikanische. Ich besitze jetzt selion von dalier vier wosentlich von einander verschiedene Sorten, und wie ich erfahren habe, giebt es außer dielen noch mehrere. Eine davon. welche in größter Menge dalelbst vorzukommen Scheint, ist in Petersburg in der Münze känslich. Sie besteht aus Körnern von verschiedener Art. Mit dem Magnet lassen sich kleine Körner ausziehen, welche den, auf gleiche Weils aus dem brafilianischtit Platin, ausziehbaren dem äußern Ansehen nach gleichen. Die übrigen besiehen aus bleigequen helleren und dunkleren Körnern von verschiedener, meist fünder Gestalt, won denen die groleten ungefehr eine Lanie im Durchmeller haben mögen. Aus ihnen können noch einige Körner von goldgelber Farbe find

Lleine platte, fark metallisch glanzende Körner ausgelucht werden.

Laugier hat zwei Proben des rullischen Platinerras unterfacht.*). Die einez nettehend aus kleinen graulich - weißen Blättelien, welche dem Plating von Chocoglichen, löste sich bis auf von dem Gewichte der angewandten Menge auf. Der Bückstand bestand aus kleinen weißen metallisch glänzenden Blättchen. .Die Auflösung enthielt Platin, Eisen, Rhodium und Spuren von Kupfer, Iridium und Osmium. Er erhielt dabei einen Verlust von 4 der angewandten Menge. Die zweite Sorte, welche aus Körnern von der Gröse starker abgeplatteter Nadelköpse von grauer Farbe bestand, löste sich zum Theil auf. Der Rückstand, welcher den vierten Theil der angewandten Menge ausmachte, beständ aus stark metallisch glanzenden Blättehen. Diele sollen hanptlächlich aus Iridium und Osminm bestehen, und ausserdem noch Spuren von Titan und Chrom enthalten. In der Auflöfung fand er Platin, Eisen, Kupfer und Sparen von Iridium. Von Palladium konnte er weder in der einen noch in der anderen Sorte eine Spur entdecken.

Zu meiner Analyse wandte ich die in größeter Menge sich bei dem känslichen Platinerz vorsindenden Körner von bleigrauer Farbe an. 1,2060 Grm. wurden davon abgewogen und in einer Retorte mit einem Gemisch von 1 Th. Salpeterläure und 2 Th. Salzsäure übergossen. Der Retorte war eine Vorlage vorgegeben, in welcher sich gebrannter Kalk befand. Sie wurde in einer Sandkapelle der Einwirkung mäseiger

^{51.} Man vergleiche gleit. Ann. Bd. 83. S. 517. (P.)

Warms ausgesetzt. Nach Verlauf von 6 Tagen, während welcher Zeit die verdunstete Salpetersäure öfters durch neue ersetzt worden war, hatte sich das Platin bis auf einen ganz ichhedeutenden Rückstand aufgelost. Um die Auflölung laurelrei zu erhalten, wurde mit der Digestion fortgefahren und die verdunstete Saure durch Wasser ersetzt, bis die übergehende Flüsfigkeit keine saure Reaction mehr wahrnehmen liefe, Die Auflöhung filtrirt, gab als unauflöslichen Rückstand 1,3 Millegr. Unter der Loupe betrachtet, fand sich, dass er aus kleinen, stark metallisch glänzenden Blättchen, kleinen, den Hyacinthen ähnlichen, Kört nern und weißen erdigen Körnern bestand. Das Filtrat wurde nun mit einer Auslösung von Cyangueckfilber vermischt, wodurch sich sogleich reingelbe Flakken fallten, welche absiltrirt und in der Hitze zersetzt 19,8 Millegr. Palladinm geben. Bei einer anderen Analyse derselben Sorte erhielt ich von 1,3115 Grm. angewandten Platinerz 19.9 Millegr. Palladinm, eine Gewichtsmenge, welche sich noch night um de Proc. you der vorigen unterscheidet.

Ich bemerke hierbei, dass man zur Fällung des Palladiums eine kalt bereitete Auslösung des Cyanquecksibers in VVasser anwenden muss. Löst man Cyanquecksiber in heisem VVasser auf, so zersetzt es sich und man erhält bei der Fällung nicht bloss Cyantpalladium. Dasselbe geschieht, wenn man die mit Cyanquecksiber gefällte Flüssigkeit nach gewolinter Methode zur besseren Absonderung des Niederschlags der Osenwärme aussetzt. Fügt man unaufgelöstes Cyanquecksiber der Auslösung zu, so umziehen sich

. Annal. d. Physik, B, 84. 54.4, J. 1826, St. 12.

die größeren Stücke mit einem blauen Ueberzuge von Cyaneilen und vernareinigen den Niederschlag.

Zu dem Filtrat Salmiak gesetzt, fallte sich die Flus-Egkeit zu einem gelben, etwas ins Orange gelienden, Niederschlage, welcher durch Wärme zersetzt 946,6 Milligr. Platin im fein zertheilten Zustande gab. Das Filtrat mit Ammoniak gesättigt, fällte einen rothen, dem Eisenoxyd almlichen, Niederschlag. Er wurde getrocknet, in einen Porcellantiegel getlian und einer anhaltenden Weissglühlitze ausgesetzt. Hierauf wurde er mehrere Tage lang mit Salzsaure digerirt. Es hatte sich nur wenig aufgelöst; es wurde von dem Unaufgelösten durch Filtration getrennt. Das Filtrat mit Ammoniak versetzt, gab 20,1 Milligr. Eisenoxyd. Der Rückstand wurde anhaltend mit Salpetersalzsaure behandelt und hierauf filtrirt. Das Unaufgeloste war ein feines schwarzes Pulver, welches nach seinem phyfischen Verhalten, so wie nach der Unaustöslichkeit desselben in Salpetersalzsäure, zu schließen, Rhodium war. Das Gewicht desselben betrug 155,4 Milligr.

Die Auslösung in Salpetersalzsäure mit Salmiak versetzt, zur Trockne abgedampst und zersetzt, gab 10,0
Platinschwamm. Die Flüssigkeit, welche nach Fallung der salpetersalzsauren Auslösung mit Ammoniak
durch Filtration erhalten worden war, wurde zur
trocknen Salzmasse abgedampst, diese in eine Retorte
gethan und durch Hitze zersetzt. Hieraus wurde VVasser in die Retorte gegosseu, das Auslösliche ausgelöst
und von dem Unaussölichen durch Filtration getrennt. Dieses war Schwammplatin, welches, nachdem es mit Salzsäure digerirt worden war, ein Gewicht von 4,9 Milligr. hatte. Die salzsaure Auslösung

wurde zu dem Filtest gegossen. Zu diesem Chlorbarium geletzt, fällte etwas schwefellauren Baryt, weilcher getrocknet und gewogen 10,8 Milligr. betrug. Dag Filtret mit kolılensaurem Kali versetzt, fällte einen weißen ins Röthliche gehenden Niederschlag; welcher fich mir bei fernerer Behandlung als Queckalberchlorammonium vermengt mit einer nicht zu wägenden Menge Platinschwamm ergab. Es rührte diels offenbar von der zur Fällung des Palladiums etwas im Ueberschuss zugesetzten Menge Cyanquecksilber her, Die Flüssigkeit von dem weißen Niederschlag filtrirt, wurde abgedampst; es schieden sich beim Erkalten kubische Krystalle von Iridium haltigem Platinsalmiak aus. Die Auslösung wurde jetzt völlig abgedampst und die Salzmasse in der Hitze zersetzt. Der Bückstand wurde nun mit Salzsaure digerirt und der von der Flüssigkeit getrennte Platinsolwamm gewogen. Das Gewicht desselben betrug 13,7 Milligr. Die salzsaure Auflösung mit Ammoniak versetzt, färbte sich bläulich. Sie wurde mit Schweselammonium gefällt. Das erhaltene Schweselkupfer wurde in einer Glasröhre von dem überschüsigen Schwesel durch Erhitzen über der Flamme einer Weingeistlampe getrennt und als einfaches Schwefelkupfer in Rechnung gebracht. Hiernach berechnet, betrug das Gewicht 24,5 Milligr.

Die in die Verlage übergegangene Flüssigkeit hatte den darin sich besindenden Kalk völlig ausgelöst und zeagirte sauer. Auf dem Boden des Gesäses hatte sich eine geringe Menge von Gyps abgesetzt, welcher, abesiltrirt und getrocknet, ein Gewicht von 11,7 Milligr, hatte. Bei der Sättigung der Flüssigkeit mit Kalkwas-

Lla

die Allten fich braunliche Flocken. Ich hielt sie an-Caglich für osminmsanren Kalk; nachdem es mir jeoch nicht gelungen war, Osminm deraus derzustelion, fand ich, dass diese Flocken sich sowohl vor dem Lötlirolire, als auch gegen andere Reagentien, wie Eisenoxyd verhielten. Da ich die völlige Gewissheit liabe, dass auf mechanische Weise kein Eisenoxyd in die Vorlage übergeführt worden war, so mus die Salpetersalzsture die Eigenschaft lieben, sich mit einer geringen Menge Eisenoxyd verslüchtigen zu können. Auf ein Filtrum genommen und gewogen, betrug das Gewicht desselben 22 Milligr. Das Filtrat wurde in eine Retorte gegeben und über die Halfte davon abdestillirt. Das Destillat, mit Gallapfeltinktur versetzt, zeigte keine Spur von Osmium. Die in der Retorte befindliche Flüssigkeit wurde mit Chlorbarium versetzt und der erhaltene Niederschlag von schwefelsaurem Baryt getrocknet und gewogen. Das Gewicht betrug 40 Milligr.

Nach dieser Analyse ist die Zusammensetzung des russischen Platins solgende:

Unauflöslicher Rückstand 0,0013		In Procent,
Rhodium	0,1354	11,07
Platin	0,9752	80,87
Kupler .	0,0245	2.05
Eisen .	9,0279	2,30
Schwefel	0,0095	0,79
Spur von Iridiun	n ,	
•	1,1936	98,83

Eine Untersuchung des unauslöslichen Rückstandes habe ich begonnen, ich bin jedoch noch nicht so weit vorgerückt, dass ich mit Gewisslieit etwas darüber mitslieilen könnte. So wie diess der Fall seyn wird, werde ich meine Ersahrungen bekannt machen.

(Fortsetzung in einem der nächsten Heste.)

vrba.

XI. Notiz über eine merkwürdige Variete racit's; von Wilhelm Haidinger. (A Edinb. Journ. of Science Vol. III. p. 1

Eine sehr interessante Varietat des Boracit's, lich bei Lüneburg in Krystallen gefunden worderen Form (nach einer Handzeichnung des Verfalle in Fig. VII. Taf. II (im vorigen Heste) abgebildet ik Das Exemplar verdanke ich dem Dr. Turner, welcher es vom Professor Stromeyer in Göttingen erhalten hatte. Die Krystalle sitzen in einem Gemenge von Gyps und Anligdrit, die beide, besonders aber der letztere, in Drüsenräumen krystallisirt und durch den ganzen Fels verbreitet angetroffen werden. Im Allgemeinen zeigen die Krystalle eine Combination vom Hexaëder, Octaëder und Dodecaëder, in welcher die Flächen des Octaëders vorwalten. Die kleinen dreiseitigen Flächen x,x u. s. w. würden bei hinlänglicher Vergrößerung ein Trigonal-Icositetraëder bilden, das im Hauptansehen dem Tetraëder gliche. Form, welche schon Romé de l'Isle beschrieben und abgebildet hat *), scheint bei den Varjetäten des Boracit's zuerst von Breithaupt **) beobachtet worden zu seyn; Haüy's variété plagièdre ***) enthält von derselben einige Flächen, und ist auch so von

^{*)} Traité de Crystallograph. Pl. I. Fig. 25.

^{**)} Schriften der mineralogischen Gesellschaft zu Dresden. Thl. I.

^{***)} Traité de Minéralog. 2de Ed. T. II. p. 59. Die 206te Figur seigt irrigerweise 42 flatt 24 Flächen.

ohs ") sufgeführt worden. Men hat jedoch allgemein angenommen, dals fie die dritte von denjeni-gen Formen ley, die fich im Grundrife der Mineralogie vom Projek Mohe ") befehrichen findet, bei welcher die Neigung von z zn z über die Kante swi-Sohen P und a == 162° 14' 50" und die über die Kente Zwischen P und n == 144° 2'58" betrugt. 'In dielem Palle wurde die Combinationskante awifelien av und v nicht paraflel loyn der Kunte zwistheit a und at, wie he doch in Wirklichkeit ift. Bben fo seigt die unmittelbare Melling mit dem Reflexionsgertrometer. dale jehe beiden Neigungen einunder faftigleich und Telir nalie := 1520 20' 22" find, welches der Winkel an der zweiten von Mohe belchriebenen Variett "ift ""). Die Lage einer jeden Fläche dieler Porm ift allo die infinfiche, wie die einer Plache des Tetragemal-Toositetraeders n, das Hatiè †) in dem liekaedrischen Eisenkies, in der von ihm parallelique genannten Varietät, zuerst nachgewiesen hat; während nach seiner Bezeichnung die Flächen x im Boracit eine gleiche Lage mit den Flächen haben würden, die in der nämlichen Varietät des Eisenkieses mit a und o bezeichnet find. Die Neigung von a gegen das anliegende # beträgt 122 52 42".

^{*)} Grundrife der Mineralogie, Bd. II. S. 400.

^{🝽)} Ebendafelbff, Hd. I. S. 79.

^{†)} Tableau comparatif. p. 69.

XII. Veber das wolframfaure Blei; vom Hrm.

Unter dem wolframsauren Blei in Hrn. Turner's Sammlung besindet sich ein Exemplar mit sehr deutlichen Krystallen von der in Fig. VIII. Tas. II (des vorigen Hestes) abgebildeten Form. Diese Krystalle sind
weise, durchsichtig, in der Richtung der Axe verlängert, und parallel den Flächen b', so wie, in einer auf
der Axe senkrechten Richtung leicht zu spalten. Die
VVinkel unter den Flächen, sowohl den natürlichen
als auch denen der Theilbarkeit, lassen sich leicht mit
dem Reslexionsgoniometer messen, und sind solgende:

(in den Endkanten) (in den Seitenkanten)

 $b': b' = 99^{\circ} 43'$ $b': b' = 131^{\circ} 30'$ $m: b' = 115^{\circ} 45'$ $a^{2}: a^{2} = 106^{\circ} 47'$ $a^{2}: a^{2} = 115^{\circ} 0'^{**}$) $m: a^{2} = 126^{\circ} 57'$ $b^{\frac{7}{2}}: b^{\frac{7}{2}} = 92^{\circ} 46'$ $b^{\frac{7}{2}}: b^{\frac{7}{2}} = 154^{\circ} 36'$ $m: b^{\frac{7}{2}} = 167^{\circ} 18'^{***}$

Einigen Krystallen sehlen die Flächen b, während andere bloß aus diesen gebildet sind und als sehr
scharfe, zuweilen keilsörmige, Octaëder erscheinen
Ich habe auch gesunden, dass die sehr kleinen weisen
Krystalle, deren Bournon erwähnt und die zuweilen das molybdänsaure Blei begleiten, eine der eben geuannten Formen besitzen und, so weit ich es ausmitteln

^{- *)} Aus den Annals of Philosoph. N. S. T. XII. p. 364.

Im Originale steht fälschlich 65°, was hier berichtigt ist, wo auch zur Verhütung von Missverständnissen die Winkel in den Endkanten von denen in den Seitenkauten unterschieden sind. P.

Place Methode des Hrn. Prof. Weiß find die Zeichen der Place folgende: b' = [a:a:a]; $b^2 = [2a:2a:c]$; a = [a:a:pec]; $a^2 = [a:qa:q]$.

konnte, sehr naha die namlichen Vijnkel. Diese fall also sehr wahrscheinlich wolframsaures Blei.

Es überreschte mich sehr, dass die Winkel fast genau dielelben waren, wie beim molybdanlauren Blei, Nur hinfichtlich der Theilbarkeit schien es mir, daß. die wolframfaure Blei Ach leichter fenkrecht gegen die Aze spalten lielee, als des molybdansaure. VVegen dieser Aehnlichkeit im krystallographischen Charakfer, ersuchte ich vor ungesahr zwei Jahren Hrm. Children, die Substanz einer cliemischen Untersuchung zu unterwerfen, um auszumitteln, ob lie nicht etwa unrichtig benannt worden und vielleicht nur molybdansaures Blei ware. Die zur Untersuchung angewandte Menge war indels to gering, date or kein entschieidendes Resultat erhalten konnte, daher ich denn, der folgenden Betrachtungen wegen, diele Exemplare in der Sammlung von dem molybdansauren Blei trennte und unter dem Namen wolframsaures Blei bei Seite legte.

Ich bemerkte darauf, dass die Winkel beim molybdänsauren Blei nahe dieselben waren, wie beim
wolsramsauren Kalk; auch schien es mir aus der groseen Aehnlichkeit in der Form, Zwillingsbildung und
Theilbarkeit, so wie aus der nahen Gleichheit der
VVinkel beim kohlensauren Blei und Arragonit, beim
phosphorsauren Blei und phosphorsauren Kalk, dass
(um mit Prof. Mitscherlich zu reden) Blei und
Kalk isomorphe Basen wären. Es ließ sich also erwarten, dass das wolsramsaure Blei nahe dieselben
VVinkel haben würde, wie der wolsramsaure Kalk,
und also auch dieselben, wie der molybdänsaure Blei.
Es lässt sich also aus dem Vorhergehenden schiliessen,

dais anch Molybdanfaure und Wolframfaure isomorph sind, oder dass zwischen diesen Sauren dieselbe Aelinlichkeit da ist, wie zwischen Phosphor - und Arsenik-Sanre *). Um dieses Resultat auf eine größere Zahl von Thatsachen stützen zu können, suchte ich mir im vorigen Jahre mehrere künstliche molybdänsaure und wolframfaure Salze zu verschaffen; aber Hr. Faraday, an den ich mich wandte, sagte mir, dass es sehr schwer hielte, dieselben imekrystallisirten Zustande zu erhalten. Indess war Hr. Brooke so gütig, mir vor wenigen Tagen einige Messungen zu zeigen, die derselbe an kleinen Krystallen dieses Minerals gemacht hatte, doch ohne zu bemerken, dass sie nahe denen am molybdansauren Blei gleich kamen; wie ich glaube bestätigen diese das, was ich zuvor gefunden, und rechtfertigen den daraus gezogenen Schluss.

Ausser diesen neuen Beispielen von Isomorphie bin ich oft mit der Untersuchung einer Klasse von Substanzen beschäftigt gewesen, die mir eine merkwürdige Aehnlichkeit in der Form und fast eine Gleichheit in den VVinkeln gezeigt hat, unter denen ich nur den Cymophan, Peridot, Humit, Forsterit, den krystallisirten Serpentin, den Tantalit u. s. w. nennen will. Sobald die Resultate vollständig sind, werde ich sie bekannt machen, und ich hosse, dass, so wie sich die Beispiele von Isomorphie vermehren, sich auch die Ausmerksamkeit der Mineralogen und der Chemiker

^{*)} Diese beiden Säuren bieten einen Fall dar, der dem hier betrachteten analog ist. Ihre Verbindung mit zwei isomosphen Basen erzeugt isomorphe Krystalle, die vom arseniksauren Kebalt und phosphersauren Eisen.

master and diesen interellentent Gegenstund, der sin Hälle beider hederl, lenken wird.

Gelegentlich will ich hier einen schönen Krystell wem wolfzamseuren Kalk besolizeiben, der zu der Sammlung der verwitweten Gräfin von Aylessord gehört und mir von dieser zu untersuchen erlaubt worden ist. Vergleicht man seine VVinkel mit den zus vor vom wolframseuren Blei gegebenen, so kann die Aelinkichkeit zwischen beiden Substanzen nicht entgelen. Der Krystall ist in Fig. X. Tas. II (des vorigen Hestes) abgebildet, sast in natürlicher Größe, Ein gerades quedratisches Prisma, dessen Seite b zur Höhe sich wie i zu 2,008 verhält, habe ich zur Grundsorm angenommen. Die Winkel find:

. ga : ga == 155° 364. . . P: == 90° as: b' = 151° 33' m: m == 90° b' : b* = 150° 27' a : 43' = 152° 21' ea: a4 = 136° 124 a2: a4 == 160° 33" (in den Endkanten) (in den Seitenkanten) $b':b'=100^{\circ}40'$ $b':b'=129^{\circ}$ 2' $b^3:b^3 = 132^{\circ}11'$ $b^*:b^*=69^{\circ}56^{\bullet}$ $a^4: a^4 = 73^{\circ} 8^{\circ}$ a4: a4 = 130° 10' $a^2:a^2=112^{\circ}\ 2^{s}$ $a^2: a^2 = 108^{\circ} 12^{\prime}$

Dieser schöne Krystall ist durchsichtig und von blasegelber Farbe. Aus dem Ansehen der Gebirgeart, die den Krystall enthielt, schlos Hr. Heuland, dass derselbe zu Breitenbrunn in Sachsen vorkommen müste.

*) Die Zeichen der Flächen sind nach der Methode des Pros. Weiß folgende: $b^3 = [3a : 3a : c] ;$ $a^4 = [2a : \infty a : e];$ a = [a : a = c], die der Flächen b^i , b^2 , as und a^2 sind den früher angegebenen gleich. (P.)

XIII. Nachträgliche Notizen über die durch Bewegung entstehenden magnetischen Erscheinungen.

Im vorigen Bande dieser Annalen S. 385 ist den Lesern aus den Annales de chimie et de physique eine Notiz von Hrn. Arago mitgetheilt, worin derselbe unter andern einen Versuch anfährt zum Beweise, daß auch nichtmetallische Substanzen im Stande find, die Amplituden einer über ihnen schwingenden Magnetnadel merklich zu verringern. Zufolge einer späteren Anzeige in der nämlichen Zeitschrift, Tom. 53. p. 223, ist in jener Notiz zufällig ein Satz ausgelassen worden, and Hr. Arago theilt ihn daselbst nachträglich mit, eine dreimonatliche Reise als Entschuldigung angebend, dass es nicht schon früher geschehen sey. Da dieser Satz von Wichtigkeit ist, so wird es nöthig, ihn auch für die Leser dieser Annalen nachzuholen; er ist im vorigen Bande S. 387 nach Zeile 18 einzuschalten und lautet folgendermalsen.

Uebrigens, obgleich die Nachbarschaft von nicht metallischen Körpern, wie man gesehen hat, stets eine merkliche Verringerung in der Amplitude der Schwingungen einer Magnetnadel zu VVege bringt, bin ich selbst doch sehr geneigt, zu gestehen, dass der größte Theil der Wirkung hier nicht von einer magnetischen Action abhängen kann. Es ist um so nöthiger, über diesen Gegenstand neue Versuche im Vacuo anzustellen, als mir geschienen hat, dass selbst nichtmagnetisitete Nadeln einige Einwirkung erleiden, ferner die hemmende Wirkung des Glases, des Wassers und des Pepieres, sehr abweichend von der der Metalle, bloßeine Wirkung der Obersächen zu seyn scheint und

endlich die Rotationsbewegung dieser Substanzen ohne VVirkung bleibt, sobald eine Scheidewand dieselben von der Magnetnadel trennt.

Man wird sich aus dem letzten Heste eines vom Prof. Polil gemachten Versuches erinnern, welcher zeigt, dass eine rotirende Kupferscheibe auf dem freischwebenden Theil des Schlussdrahtes einer galvanifchen Kette eine ähnliche Wirkung ausübt, wie auf eine Magnetnadel. Die Wirkung bestand bei diesem Versuche darin, dass der Draht um ungefähr 200 aus seiner natürlichen Lage abgelenkt wurde, und der Verfasser schloss daraus, dass unter günstigeren Bedingungen eine volle Rotation des Drahtes eingetreten seyn Obgleich nun eine solche Rotation durchaus micht zweiselliast seyn konnte, so hat es doch, wenn auch nur aus historischem Gesichtspunkte, einiges Interesse, einen thatsächlichen Beweis für die Möglichkeit derselben zu kennen, und deshalb mag hier eine von Ampère in Gemeinschaft mit Hrn. Colladon angestellte Untersuchung eine kurze Erwähnung fin-Die Versuche sind der Zeit nach früher angestellt als die des Hrn. Prof. P., waren hier aber noch unbekannt, als derselbe mir seinen Aufsatz übergab. Man findet sie beschrieben in dem Bulletin des Sciences mathématiques etc. Tom. VI. p. 211, und aus dieser Quelle entnehme ich kürzlich die nacstehenden Data, da mir eine ausführliche Mittheilung von keinem Nutzen schien. Der bewegliche Theildes Schlussdrahtes hatte bei den Versuchen der HH. Ampère und Colladon die Gestalt einer Spirale von einigen wenigen

Umlaufen und schwebte in horizontaler Lage mittels der beiden Enden, die fich senkrecht erhoben und im zwei mit Queckfilber gefüllten Schälchen tauchten, Sehen nalie über der Kupferscheibe, die gleichfalls in einer Horizontalebene rotirte. Die Wirkung der Kupserscheibe auf den beweglichen Schlüssdraht konntel sich hiedurch sehr stark aussern, während die des Erdmagnetismus fast compensirt war. Eine Glasglocke bedeckte den Apparat und eine Scheibe. sehr dikf ken Papiers trennte ihn von der rotirenden Kupfer-Die Solialchen mit Queckfilber standen mit der galvanischen Kette in Verbindung. Bei einem der ersten Versuche am 30. des verstossenon Augnstumnates wurde die Spirale nur um etwa 20° aus ilnter natigriff chen Lage abgelenkt und zwar im Sinne der jedeschalt. ligen Drehung der Kupferscheibes, beweinem späteren, Versuclie, am 11. Septemb., aber gelang es mit Hälfe: einer kräftigeren Säule, eine leichtere Spirale in:einei anhaltende Rotation zu versetzen, die an Schnellige. keit den eines Magnetstabes von mittlerer Stärkeigleich; kam, auch in Richtung mit der übereinstimmte, melche man der Kupferscheibe, nach dem Beispiele des Hrn. Arago, mittelst eines kupsernen Rüderwerks ere theilt hatte. (P.)

XIV. Ueber die Veränderung der doppelten Strahlenbrechung durch die Wärme.

Ueber diesen Gegenstand ist im verstossenen Novembermonat, in einer Sitzung der hiesigen Akademie, vom Hrn. Prof. Mitscherlich eine Vorlesung,
gehalten worden, von der hier, da sie dem Leser in:

die Albertani dell'al meditable in misse dell'arie wirky construction this folgetted Notice winte Stelle Sinte gwei mit Gnockinier imillen Solisloften farrefugent che ross Beis Uniterliedgrueg des Eitelsuffen der Wenter seleh disidentials Strabilentifections make rep Salutentesti. bet Eini Prof. Mittelbärlieltigisfunden, dese den Gypa in diesen Bebiehung upten allen: ktysallisirten: Kärpata! die grafite Verandemeng erleidet : Tu: gewohulicher This peralun tenhalt belieden: Gyperhakenntlielt erne sien mercianiger. Knychald; und en bildet die ferfehildigen. A need Cadi alabor Sung Andri VV inferiocifale rottes dediction Boledist mais idio. Fortpodetut , lo wild diblot Winkel, Whitemay i and her alales. Temperatus som ungefahr. 754 giftet fallati die Optibilien Aren aukeninien in Condafor aladami idio. Enfolceimungent denenihelogihem selnapies gent Merfletter gleich weisden. Lenkeites diefen Tempe; ministration dischien wiederem anedinander und gway im einer Ebene, die auf der früheren senkrecht steht. Beim Erkelten finden dieselben Erscheinungen in umgekehrter Ordmung: Statt. Die Aendernugen geschiehen mit aunehmender Tomparatur in sinem Reigenden Verhältnisse "Die Axen der doppelten Strahlenbrechung bleiben unverändert.

XV. Notiz über den tiefen Barometerstand am

Am 14. Januar 1827, an welchem Tage bekannt-Heh im ganzen nördlichen Deutschland, in Preuseen, Bundhark, Holland, England und mehreretangrantenten Ländern ein hestiger Sturm gewätlichtet, find bien im Berlin die machstehenden Besbechtungen von mir gemacht worden. Ich theile sie hier mit, in der Hostnung, dass sie für Leser, die gleichsalls den Gang der
meteorologischen Instrumente an jenem Tage verfolgten, nicht ohne Interesse seyn werden und vielleichteinen oder den andern Physiker veranlassen, die Beobachtungen von mehreren Orten, wie früherhin, zu einem Ganzen zusammenzustellen. Für diese mag auch
noch gesagt seyn, dass sie bei kommenden Erscheinungen ähnlicher Art, auch ohne directe Anzeige, auf eine vollständige Reihe von Beobachtungen zur Bestimmung der Größe und Zeit des Minimums für den hiesigen Ort, mit Sicherheit rechnen können.

Tageszek	Ten perat. der Luft R°	Barometrit. bei 十0° R. par. Lin.	Wind	Wetter
Mittag 12h	+ 2,7	326.45	SW.	bedeckt, Regen ;
3 h	\$,5	25,66	SW	Murmisch, regnigt
6 ^h 30'	4, I	23,27	WSW	Sturm, Regen
7 K O'	4,3	22,74	• •	-
7 30'	4,5	22,52	•	- regnigt
8" O'	4,2	22,97	•	- zjeml. stark. Reges
8 ^h 30'	4,2	22,55	•	- trocken to the
9 ^h O	4.5	22,32	•	- vermischt
9 ^h 30'	4,6	22,12	. •	- heiter
10h 01	4,8	22,12	• .	- fehrheftg.Rgfchau
10 ^b 30'	4,3	22,23	•	- fehr heftig
IIp O	. 3,6	22,31	•	
11 ^b 30'	2,5	22,97	•,	- äuss.heftg. Bedeck
31 ^b 40'	1,5	23,34	-	
12h 0'	1.7.	23,91	•	
12630	2,0	24,50	•	- etwas nachlaffend
12445"	1,7	24.75	•	1
lm 15. Jan.				
Littag 12h	- 0,5	30,62	NW	ftark.Wind.Vermifch

Das Barometer hängt 42 Fuss über dem Strassenpflaster am Fuss der hiesigen Sternwarte, das man bie
auf eine bei Bestimmungen dieser Art zu vernachläseigende Größe in der ganzen Stadt als herizontal best
trachten kann. Das Mittel aus den 365 mittägigen

Ständen des Barometers im J. 1846, nachdem sie zuvor auf o' R. reducirt worden, beträgt 355,944 par. Lin. und weicht von dem mittleren Stande aus fämmtlichen Beobachtungen nur wenig ab. Hienach hat also am 14. Jan. 1827 das Barometer hieselbst um 13,84 par. Lin. unter dem Mittel gestanden, und zwar um 9h 30' oder 10h Abends. Die Beobachtungen find mit aller Sorgsalt an einem der hiefigen K. Akademie gehörigen Instrumente gemacht, das sowold hinsichtlich seiner Ausstellung, der Weite des Rohrs (die sechs Linien beträgt) und der sonstigen Anssührung gewils zu den vollkommensten seiner Art gezählt, werden mus. Dennoch hat man die Angaben nur als ungefahre zu betrachten, indem das Barometer wegen leiner Empfindlichkeit und des lieftigen Sturmes während der Beobachtungszeit sast nie zur Ruhe gelaugte. Barometer von geringerem Durchmesser find mit dieser Unbequemlichkeit zwar nicht behaftet und lassen eine sichere Ablesung zu; sie siellen aber dafür den Vorgang in der Lustmasse auf eine sehr unvollständige Weile dar, da sie die kleineren Oscillationen entweder gar nicht oder sehr sehlerhast anzeigen. Ich mus diels besonders wegen des Standes um 8h bemerken, der ungefähr of, 4 höher ist, als der nächst vorhergehende und nächstfolgende, was keineswegs von einem Fehler in der Ablesung herrührt, wohl aber möglicherweise durch den Regen veranlasst seyn mag, der um diese Zeit in ziemlicher Menge fiel. Bemerkenswerth ist, dass bis zum Eintritt des Minimums, nach welchem in kurzer Zejt der Sturm das Maximum seiner Hestigkeit erreichte, die Temperatur sortwährend stieg, dann aber rasch abnahm.

Gelegentlich will ich hier eine andere Reihe von Barometerständen mittheilen, die zwar keine ganz ungewöhnliche Tiese erreichten, aber dennoch aus den früher angeführten Gründen nicht ohne Interesse seyn werden. Sie wurden am 14. Nov. 1826, am Tage der totalen Mondsinsternis, von mir beobachtet.

Tageszeit	Temperat. der Luft R°	Barometer bei 0° R. par. Lin.	Tageszeit	Temperat. der Luft R°	Baromete bei 0° R. par. Lim
Mittag	+ 4.0	327,26	41	+ 4.7	26,84
3	4,2	27,0I	5	4.5	26 92
7士	4,3	26,84	52	4,2	26,98
2	4.5	26,83	6	4,1	27,12
海燕	4,5	26,81	63	.4.0	27.12
3	4.7	26,71	7	3-7	27,18
35	47	26.55	9	2,8	27,26
4	4,6	26,76	Mitternacht	3,3	27.40

Der Wind bließ während der ganzen Zeit mit ziemlicher Hestigkeit aus SGO. Der Himmel war abwechselnd bedeckt und heiter, wurde aber nach 5h 50' meist heiter. Von 3h bis 4h 30' gab es Wolken, die aus Südwesten kamen, und über ihnen noch andere, die anscheinend in Ruhe verharrten, ein Beweis, dass die Lust sich wenigstens in drei verschiedenen Zuständen befand.

XVI. Ueber den Einfluss der durch Metallcontact erregten Elektricität auf die Ablagerung von kohlensaurem Kalke in Bleiröhren.

Dass man den Kupserbeschlag der Schiffe durch zweckmäßige Verbindung mit einem gegen ihn positiven Metalle wider die zerstörenden Angrisse des Secwassers schützen könne, hat bekanntlich Sir Humphry Davy sehr treffend in mehreren Abhandlungen gezeigt, von denen das VVesentliche in diesen Annalen Bd. 79. S. 211 mitgetheilt ist. Kürzlich hat Hr. Dumas Gelegenheit gehabt (Ann. de chim, et de phys. XXXIII. 265) die Anwendung dieses Princips auf einen Fall in Vorschlag zu bringen, der, wenn man will, der umgekehrte von jenem ist, da das Metall, was geschützt werden soll, mit einem gegen ihn negativen Metall verbunden werden muss. Das VVasser der Quel-

Annal. d, Physik, B, 84, St. 4, J, 1826, St. 12.

Mm

den namifelig die en den Hilgeln-ift der Name der Seine entspringen, halt sohr viel kohlensauren Kalk in Kohlensare aufgelöst, so dals man es in gewister Hinficht sis eine Auflölung von faurem kehlenfauren Kalke betrachten kann. Bei den Bleiröhren, welche zur Liei-! tung dieses Wassers dienen, stellt sich nun die Unanmehmlichkeit ein, dass sie sich oft durch eine Ablage. rung von kohlenfaurem Kalke verstopsen, und zwar allemal da, wo die Röhren durch Schmelzloth mit einander verbunden find. Diele willen auch die dortigen Bleigieleer sehr wahl, die daher in solchen Fällen ihr Augenmerk sunachst auf diese Stellen richten. Auch die kupfernen Hahne an diesen Röhren find der Sitz solcher Incrustationen. Die namliche Erscheinung zeigt fich fertier auf der Pordellanmannfactur za Gestes, wo. ein gleichfalls mit kohlensaurem Kalke beladenes Waster in einem bleiernen Behälter aufbewahrt wird. Die inneren Wände desselben zeigen fast kaum eine Spur von Bedeckung; wo aber die Bleiplatten durch Schmelzloth vereinigt find, findet man eine, oft mehwere Linien dicke Schicht einer regellos geformten Masse, die im Innern krystellinisch ist und, bie auf ein wanig Eifenoxyd, nur aus kohlenfaurem Kalke besteht. Eine Eisenstange, die zum Oeffnen einer Klappe am Boden jenes Beliälters dient und in dem Wasser steht, ist logar 5 bis 6 Linien dick mit einer solchen Masse überzogen, während das Blei in der Nähe fast ganz davon verschont ist. Es geht schon hieraus hervor, dass diese Ablagerung von kohlensaurem Kalke keine zufällige seyn kann; Hr. Dunias hat diess jedoch durch einige directe Versuche vollends außer Zweifel gesetzt. Er stellte nämlich eine Kupferplatte verbunden mit einer Zinkplatte in ein solches Wasser. Nach Verlauf von zwei Tagen war das Kupfer mit einem flockigen Niederschlage bedeckt, das Zink hingegen noch völlig rein, und das Wasser, was zuvor einen starken Niederschlag mit oxalsauren Salzen gab, wurde kaum mehr durch dieselben getrübt. Eben so bedeckte sich eine vier Quadratzoll große Silberplatte, die an einen Streifon Blei gelöthet war und mit ihm sechs Monate lang in jenem Wasser hing, mit einem sehr dicken Ueberzuge, während der Bleistreifen völlig rein bleib. diele Erfahrungen gestützt, giebt nun Hr. Dumas zur Vorbeugung und Ablielfung des genannten Ucbels fol-

gendes Mittel an. Man verlehe die Bleiraltren der Wasterleitungen, in Abständen von zwanzig bis höchstens dreitsig Fus, mit kurzen Seitenröhren von Blei, verschließe jede dieser Seitenröhren mit einem Stöpfel, von dem eine Stange ins Waller der Röhre reicht, und verfertige Stöpfel und Stange von einem Metalle, das fähig ift, im Contacte mit Blei fich mit dem kohlenfauren Kalke zu bekleiden und die Kohlenläure an das Blei abzusetzen. Dazu eignen sich nach den genannten Erfahrungen Zinn, Kupfer und Eisen. Hr. D. glaubt daher, daß Stöplel von Gulseisen völlig hinreichend find, fowohl um neue Bleiröhren vor folchen: Ablagerungen zu bewahren, als auch, um alte schonhalbweges verstopfte mit der Zeit wieder von diesen zu befreien. Hr. D. hebt noch als merkwürdig hervor, dals hier offenbar Kupfer, Schmied - und Gulseilen. negativ find gegen Blei, während, nach der Gefammtheit der chemischen Eigenschaften dieler Metalle, das Blei zwar politiv seyn wurde gegen Kupfer und Zinn, aber negativ gegen Eisen. Er schreibt diese Abweichung der chemischen Natur des hier wirkenden stäffi-gen Leiters zu. Auch führt er an, dass nach Hrn. Pouillet's directen Vermohen das Blei im Contacte fich negativ verhält gegen das Schmelzloth der Bleigie-Iser, während es politiv ist gegen Zinn, Eisen und Kupfer *). Endlich bemerkt noch Hr. D., dass man den obigen Prozefe, mit geringen Ahanderungen, auch zur Entfalzung des Meerwallers anwenden könne, worüber er ins Künftige Verluche anzustellen verspricht. .

XVII. Ein Fall der weiten Verbreitung des Schalls.

Die ungemeine Leichtigkeit, mit der ein Schall bei kaltem Wetter in beträchtlichen Entfernungen gehört wird, ist oft ein Gegenstand der Ausmerksamkeit gewesen. Ein Fall dieser Art ereignete sich (auf der dritten Nordpol-Expedition des Capt. Parry) zu Port Bowen, der bemerkenswerth ist, da er gewissermaßen einen Massstab für diese Leichtigkeit giebt. Lieutn. Forster nämlich, welcher von dem Observatorium einen Mann nach dem gegenüberliegenden User des Hasens gesandt hatte, um dort ein Meridianzeichen zu er-

^{*)} Das Resultat derartiger Versuche hängt jedoch zum Theil von dem Zustande der Oberstäche der Metalle ab. Hr. Dr. Seeheck hat noch in Bd. 82. S. 140 dies. Annal. gezeigt, dass Blei mit rauher Oberstäche negativ elektrisch wird gegen Zinn mit politter Flache, dass aber Biel mit politter Flache gegen das nämliche Zinn politiv elektrisch wird. (P.)

pleiten habiten mit diesem ohne Umflünde eine Untersedung fliere abgleich die Entfernung zufalge einer Moffung 6606 angl. Ruft oder zu einel. Meiten betrag. (Aus den Ann. of Ph. XII, 470. Th. Young führt indelt in feinem Loct. of nat. Phil. T. II, p. 266 unter Derhams Manies au, 666 man sie Gibraltar die menschliche Schume auf mehr e engl. Motten goldet babe, und dieler Pall ware dann men sume generates wenighese nicht Chertreffen. P.)

Berichtigungen

Bergellus Abhandlung, ther de Bellimmung der relative l von einfachen Agenen in chemischen Verbin

16 2 16 v. o. Hoy Rollonftoff flatt Kollie Noch Z. 5 ift emzuschalten B. Rhodium Nach Z. 15 (nach Mangan) ist einzuschalten 7 (Note) l. gorado ft. wieder # v. v. L. Goldehlorid ft. Chlorgold 18. 1 10 ft. II v. v. 1. des Wajjerftoffs ft. etnes alls v. w. L. Roblenfloff ft. Kohlo 7 v. u. L. 51,28 ft. 51,23 18 v. o. 4,8268 ft. 4,2268 - 16 v. u. l. Atomengewicht ft. Antimonengewicht v. u. 1, 184,63 H. 184,65 T. H. J. 1265,8 ft. 1265,3 10 v. o. l. 194,62 ft. 193,83 6 v. o. 1. könnten ft. könnte 4 v. u. l. diefelben ft. diefes 1 w. u. . Wassenstraffs it. Walters - 15 v. u. l. zu miedrig ausfälle ft, ausmacht

5 v. c. eben fo - 10 v. a. l. 42,04 ft. 93,049 - 10 v. u. l. Eifenfluorid ft. Fluoreilen

u. 6 v. u. 1. als das Wasserstoffatons & als das des Wasserstoffatons

4 v. v. l. Analogie ft. Ashnlichkeit 5 v. c. l. Wafferstoffs ft. Waffers . 10 v. u. L. mentral 8. gelättigt

5 v. n. l. Be ft. Bl

- 20 v. o. binter Saure 1. über der Spirituslampe - 24 v. o. l. keinen ft. erft einen

- 6, v. e. l. Chlorfilber ft. Chlorcalcium - 9 v. e. l. Strontium ft. Strontian.

Die übrigen Berichtigungen folien dem nächten Bande angehängt werden.

Bei der Abhandlung vom Prof. Hällström ift zu bemerken, dass hier die Zeichnungen auf die Hällte von denen des Originals reducirt und mit den Namen theils der Beobachter, theile der Beobachtungsorte verfehen wurden. Die Nachträge zu diefer Abhandlung mußten aus Mangel an Raum bis zu einem der nächsten Heste verschoben bleiben.

Intelligenz - Blatt.

Dem Kreise der resp. Leser der Annalen der Physik und Chemie, so wie Allen an Naturwissenschaften und deren Fortschreiten regen Antheil nehmenden empfiehlt der unterzeichnete Verleger folgende in seinem Verlage erschienene Werke auf das angelegentlichste.

Berzelius, Untersuchung der Mineral-Wasser von Karlsbad, von Teplitz und Königswart. Uebersetzt von Dr. Gustav Rose. Herausgegeben mit erläuternden Zusätzen von Prof. Dr. Gilbert. gr. 8. Aus den Annalen der Ph. u. Ch. besonders abgedruckt. 16 gr.

Der als einer unserer ersten Chemiker ausgezeichnete Verfasser gab in seiner in den Schriften der Königl, schwed. Akademie der Wissenschaften zu Stockholm auf d. Jahr 1822 stehenden Abhandlung, die eine Frucht seines Aufenthalts in Karlsbad war, ganz neue Aufschlusse über das Zerlegen von Mineralwassern überhaupt und die auf dem Titel aufgeführten insbesondere, in denen es ihm glückte, bisher noch unbekannte Stoffe aufzufinden. Wichtig sind einige zugleich gegebene physikalische Erläuterungen, und unter ihnen die über den noch immer räthselhaften Ursprung der Worme und des Salzgehaltes des Karlsbader Mineralwassers. Nicht blos für Chemiker und Aerzte daher, sondern auch für alle Freunde der Naturkunde muß seine Schrift das großte Interesse Laben, was durch die Erläuterungen des seel. Gilbert, nur bedeutend erhöht werden kann und die dermalige wiederholendliche Empfehlung derselben gewiß vollkommen rechtfertiget.

Brandes, H. W., Unterhaltungen für Freunde der . Physik und Astronomie. Erstes u. Zweites Heft. gr. 8. broch. 22 gr.

Ueber die interessantesten Gegenstände, wie über die Sternschnuppen, über die Abendröthe und das Blau des Himmeis, über den meteorologischen Calender, die Entstenung und Gestalt der Cometenschweise, die Ursache des Ostwindes im Frühling, verbreitet sich in der angezeigten Unterlaltung der geachtete Verfasser mit klarer Umsicht und gewohnter Tiete. Denn ob er gleich auch für diejenigen verstindlich und belehrend werden wallte, welche der Physik und Astronomie nur einige Erholungsst inden widmen können: so ist doch die Ausbeute für die Wissenschaft selbst gewiß nicht geringe, welche diese Unterhaltungen gew bren. Mehr zur Empfehlung derselben zu sagen halte ich für übertlüssig. Angehängt sind Herschels letzte Untersuchungen über das Weitgebäude.

Brandee, H. W., Untersuchungen über den mittlern Gang der VVärme-Aenderungen durchs ganze
Jahr; über gleichzeitige VVitterungs-Ereignisse in
weit von einander entfernten VVeltgegenden; über
die Formen der VVolken, die Entstehung des Regens und der Stürme, und über andere Gegenstände
der VVitterungskunde. Mit 2 Kupfertafeln und 7
illuminirten VVitterungstabellen. gr. 8.

Diese höchst mühevolle Arbeit kann allen, auch nur einigermaßen Theil an der Naturkunde nehmenden nicht anders als äuserst willkommen seyn, da die vielen aus so langen und mannigfachen Beobachtungen hervorgehenden wichtigen und sorgfältig begründeten Resultate und die bestimmte Anleitung zu Anordnung neuer Beobachtungen den wesentlichen Nutzen derselben aus deutlichste vor Augen legen. Je weniger in einer der Wahrheit nahe kommenden Erkenntniß der Erscheinungen in det Atmosphäre bis jetzt geleistet wurde, desto mehr tritt das Verdienst des Verfassers hervor, das Interessanteste, einzeln gegebene, zu einem Ganzen geordnet und mit seinen eigenen Erfahrungen bereichert zu haben, und mit Recht darf sein Werk eine bedeutende Vorbereitung zu einer vollständigen Meteorik genannt werden, deren die Literatur noch ganz ermangelt.

Grischow, C. Chr., physikalisch-chemische Untersuchungen über die Athmungen der Gewächse und deren Einflus auf die gemeine Luft. gr. 8.
Rthlr. 1. 4 gr.

Der Zweck des Verf. geht vorzüglich dahin, durch entscheidende Thatsachen eine für die Chemiker sowohl als Physiker höchst interessante Frage gründlicher als früher zu beantworten, was nämlich von den ganz entgegengesetzten Urtheilen über das Vermögen der Pflanzen, die Luft zu verbessern, von den verschiedenen Ansichten über den Ursprung der durch Gewächse ausgehauchten Sauerstoffluft zu halten und bei welchen Gewächsen eine solche Aushauchung überhaupt wahrzunehmen sey. Zur Herausgabe seiner Schrift wurde der Verf. von den geachtetsten Gelehrten, den Herren Professoren Treviranus, Link und Fischer zu wiederholten Malen ermuntert, und die gegebenen Resultate seiner Forschungen werden gewiß niemand unbefriedigt lassen. Allen Chemikern und Physikern muß daher das Studium dieser Schrift vorzüglich wichtig seyn.

Keilhau, B. M., Darstellung der Uebergangs-Formation in Norwegen. Nach dem Manuscripte übersetzt von Dr. C. Naumann. Nebst 7 colorirten Kupfertafeln. gr. 8.

Rthlr. 1.

Naumann, Dr. C. F., Grundrifs der Krystallagrapliie. Mit 3 Kupfertafeln. gr. 8. (27 Bogen) 2 Rthlr.

Dieses zom Lenfaden bei Vorlesungen sowohl, als zum Selbstunterrichte bestimmte Werk entwickelt vollständig systematisch die wichtigsten Lehren der Krystallographie, und dürfte, da der Leser Aufzahlung aller einzelnen Arten von Gestalten und der dieselben beherrschenden Verhältnisse, eine grüi dliche Darstellung der sieben verschiedenen Krystallsysteme, wie solche in der Natur vorliegen, so wie alle zur Berechnung der Gestalten ersforderlichen mathematischen Entwickelungen in einzelne Kapitel gegordnet findet, jedem Anspruche der Mineralogen. Physiker, Chemiker, Pharmaceuten und Liebhaber der Naturwissenschaften überhaupt Genöge leisten.

Pohl, G. F., der Process der galvanischen Kette. gr. 8. broch. Rthlr. 2. 8 gr.

Der Verfasser hat in diesem Werke eine Theorie des Galvanismus entwickelt, die nicht, wie es mit den bisherigen Versuchen d eser Art der Fall ist, aus einzelnen Erscheinungen, wie aus der Electricitat oder den chemischen Wirkungen allein abstrahirt ist; sondern die das Resultat einer allseitigen mannichfaltigen, zum Theil aus ganz neaen Beobachtungen und Versuchen zu Stande gebrachten Anschauung von der Gesammtwirkung der galvanischen Kette in allen wesentlichen Symptomen ihrer Thätigkeit bildet, und die als solche jedem Unbefangenen, der in den innern Zusammenhang der Untersuchungen des Verfassers grundlich eingent, als die wahre und naturgemässe Ausicht des eigentlichen Wesons der galvantschen Wirksamkeit ansprechen wird. Decken die Darlegungen des Verfassers einerseits namhafte und allgemein verbreitete lerthümer in der bisherigen Theorie des Galvanismus auf und bericht gen sie: so enthalten sie andererseits einen Reichthum neuer Ansichten und Aufschlüsse über das Wesen des Chemismus, über Electricit. t, Mignetismus und Krystallbildung, und ist durch sie ein Standpunkt gewonnen und gesichert, von welchem aus, Licht und Fruchtbarkeit über die wichtigsten Zweige der Naturwissenschaften nach allen Richtungen hin verbreitet werden kann, so wie die Physiologie durch sie den Galvanismus nun in eine bestimmte bisher nur dunkel geahnete Bedeutung treten sieht. Alle Physiker, Chemiker und Krystallographen, alle Physiologen und denkende Aerzte, alle Freunde der Naturwissenschaften werden daher auf diese sich durch Gehaltfülle und Klarheit auszeichnende, wichtige und unentbebrliche Schrift aufmerksam gemacht.

Schriften der naturforschenden Gesellschaft zu Leipzig, erster Band mit 6 illum, und 1 schwarzen Kupfertafel. gr. 4. Rthlr. 4. 16 gr.
enthalt Folgendes: 1) Königl. Bestätigung der Gesellschaft und
ihrer Statuten. 2) Verzeithnis der Mitglieder. 3) Rede bey der

Todtenseyer des ersten Präsidenten, des Hrn. Hofrath Rosenmüller, gesprochen. Anhang hierzu: die Schriften Rosenmüllers. 4) Synopsis fungorum Carolinae superioris secundum observatt. L. D. Schweinitz, ed. D. F. Schwägrichen, mit 2 illum. Tafeln. 5) Ueber die Verbindung des Natrums mit der schweselsauren Thonerue, von K. C. Wollner. 6) Ueber die scheinbare Gruppirung der Wolken, vom Hofrath Dr. Clarus. 7) Skizze der Geschichte des Tellurismus, vom Prof. Dr. Cerutti. 8) Beschreibung neuer Pflanzen von Dr. Radius, mit illum. Taf. 9) Meteorologische Beobachtungen, von C. T. Schmiedel. 10) Monographie der Ameisenkäser (Scydmaenus Latr.), bearbeitet von C. W. T. Müller und G. Kunze, und herausgegeben von Letzterem mit 1 schwarz. Taf. 11) Leipziger Gartenpslauzen von Dr. Schwägrichen, beschrieben mit 2 illum. Taf. 12) Auszüge aus den Protocollen der Gesellschaft. 13) Witterungsbetrachtungen über 1821 vom Hofrath Dr. Clarus.

Der Preis ist auf 4 Rthlr. 16 gr. bestimmt, doch wird den auswärtigen Mitgliedern der Gesellschaft das Exemplar zu 3 Rthir. erlassen, wenn sie sich unmittelbar an die Verlagshandlung addressiren.

Wurzer's, Dr. Ferd., Handbuch der populären Chemie. Zum Gebrauche bey Vorlesungen und zur Selbstbelehrung bestimmt. Vierte durchaus umgearbeitete Auflage. gr. 8. Rthlr. 2.

Von diesem mit so ausgezeichnetem Beifalle aufgenommenen Buche, dessen drei eiste Auflagen sich in dem Zeitraume weniger Jahre vergrissen, und obige völlig neue Bearbeitung nöthig machten, erschienen auch im Auslande zwei Uebersetzungen, und in Wien ein Nachdruck, so dass die jetzige Ausgabe eigentlich als die siebente betrachtet werden kann. Der würdige Verfasser versehlte nicht, den so überreichen Schatz der wichtigsten und interessantesten Entdeckungen der letzten Jahre in größter Vollständigkeit nachzutragen und etwaige kleine Irrthümer zu berichtigen, so dass sich mit Sicherheit behaupten lässt, der srühere Ausspruch der Kritik: "dass als Grundlage akademischer Vorlesungen auf Lyceen und Universitäten unter den neuern Compendien keines mehr als dieses empsehlenswerth sey, da es von keinem an Bestimmtheit, systematischer Ordnung und lichtvoller Kürze übertrossen werde," könne durch diese neue Bearbeitung sich nur bekräftigen.

Mannichfachen Anfragen zu genügen, bringt der Verleger der Annalen der Physik und Chemie

die Preise der früheren Jahrg'inge derselben hiermit in geneigte Erinnerung, und erbietet sich zu promptester Ausführung der ihm darauf zukommenden Autträge. Annalen der Physik. Herausgegeben, von Dr. L. W. Gilbert., 1799 — 1808. 1 — 30° Band. gr. 8. Rthlr. 30. netto.

(NB. Jahrg. 1799 — 1808 ist eigentlich Verlag der Rengerschen Verlagshandlung in Halle.)

- Neue Folge. Jahrg. 1809 bis 1818. 31—60° Band. gr. 8. Rthlr. 46. 12 gr. netto.
 - (NB. Jahrg. 1818 oder Band 58. 59. 60. fehlt, und deducire ich denselben an der neuen Folge mit Rthlr. 6. netto.)
- der Physik und der physikalischen Chemie. Herausgegeben von Dr. L. W. Gilbert. Jahrg. 1819 bis 1824. 4^{tes} Heft. 61^r — 76^r Band. gr. 8.

Rthlr. 29. 12 gr. netto.

- (NB. Ganz complete Suiten von I 76° Band sind vorrättig und kosten Rthlr. 106. netto.)
- der Physik und Chemie. Herausgegeben zu Berlin von J. C. Poggendorff. Jahrg. 1824. 5° bis 12° Heft. 1° 2° Band. (Der ganzen Folge 77° 78° Band.) Rthlr. 4. netto.
- — d°. — Jahrg. 1825. 1826. à 12 Hefte. 3° 4° 5° 6° 7° 8° Band. (Der ganzen Folge 79° 80° 81° 82° 83° 84° Band.) Rthlr. 12.

Was die Fortsetzung und namentlich den Jahrgang 1827 anbelangt, so beziehe ich mich in diesem Betreff auf die auf dem Umschlage dieses Heftes befindliche Anzeige, und hoffe, dass bei meinem redlichen Willen zur besten Förderung der Annalen das Publikum mich geneigtest unterstützen werde.

Joh. Ambr. Barth.

litterarische Anzeige.

In unecem Verlage erscheint vom t. Jenuar 1827 ant

cormaceutische Zeitung des Apotheker-Vereins im pordlichen Tentschland, herausgegeben vom Hoftath Dr. R. Brandes.

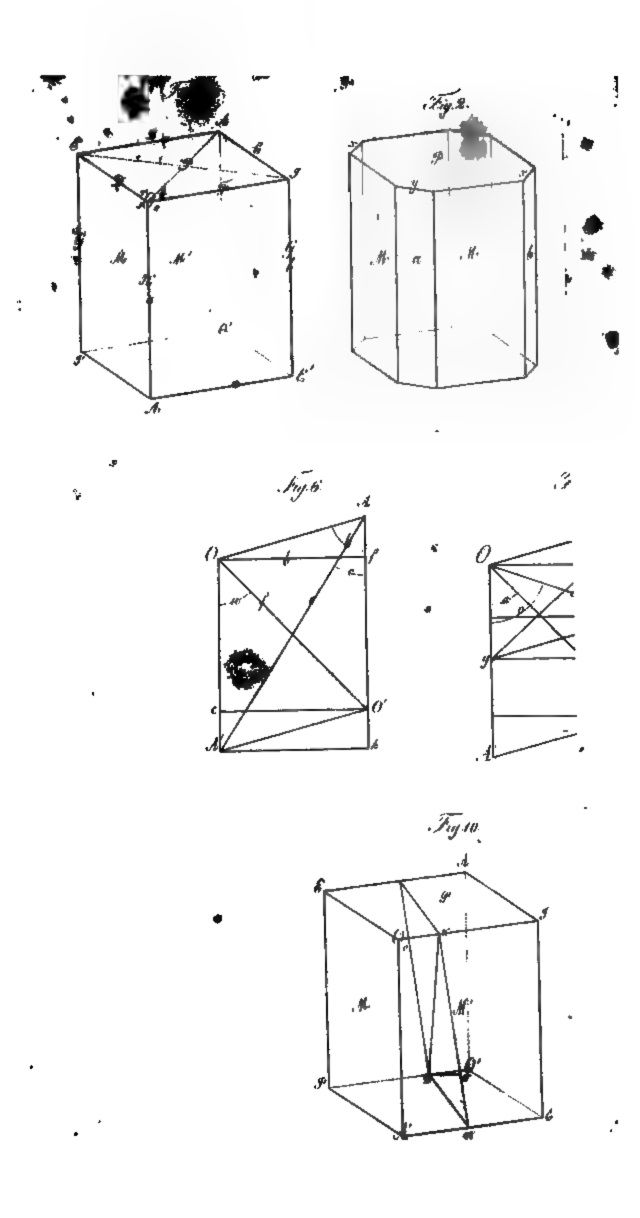
Alle 14 Tage kommt von dieser Zeitschrift, welche an die stelle der bisher einen Theil des Archives ausmachenden Vereinsmitheilungen tritt, I Bogen, ohne die etwaigen Beylagen, heraus, enthält, außer den bisherigen Vereinsmittheilungen, anch die este pharmaceutische Litteratur, sowie ein Repertorium sämmter für die Pharmacie wichtigen Regierungsverfügungen. Wir en und erwarten, dass allmmiliche Vereinsmitglieder die neue leitschrift bestellen werden, da es uns nur im Vertrauen auf deren stige Unterstutzung möglich war, den so billigen Preis von I Rithle.

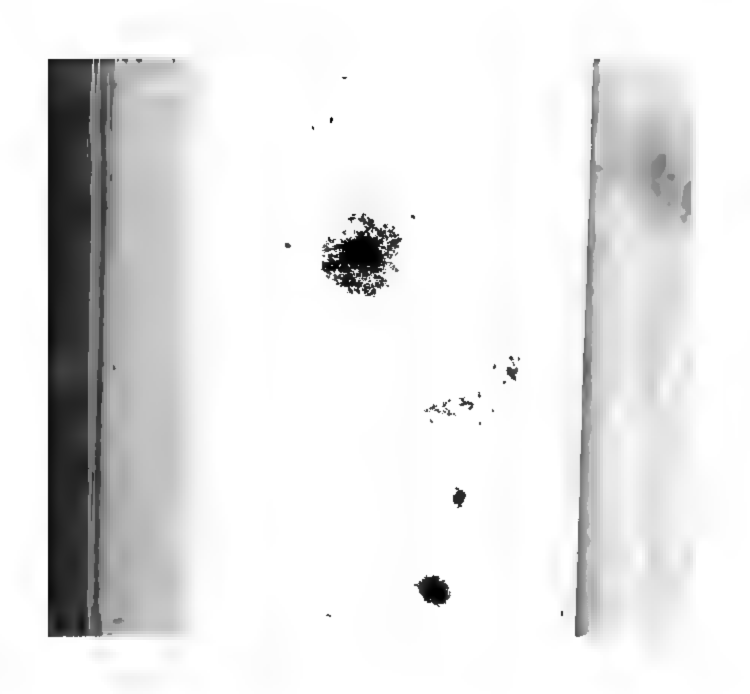
Das Archiv des Apotheker-Vereins im nördlichen Teutschland, redigirt vom Hofrath Dr. R. Brandes, bleibt vom 1. Januar 1827 blois der Pharmacie als Wissenschaft gewidmet. Uebrigens erscheint es in unveräuderter Gestalt und zu dembisherigen Preise von 5 Rthlr. 16 ggr., für welchen dasselbe, wie die oben genannte Zeitschrift zu dem angeführten Preise durch alle Buchhandlungen und Postämter, welche Jetztere sich an das Königl. Preuß. Post-Amt zu Herford, oder das Fürstl. Thurn und Taxische Post-Amt zu Lemgo wenden wollen, bezogen werden kann.

Pür Insertionen in genannte Zeitschriften berechnen wir micht mehr als I ggr. für die Zeile, für Insertionen in genannte Zeitschriften zusammen aber nur 14 ggr. für die Zeile.

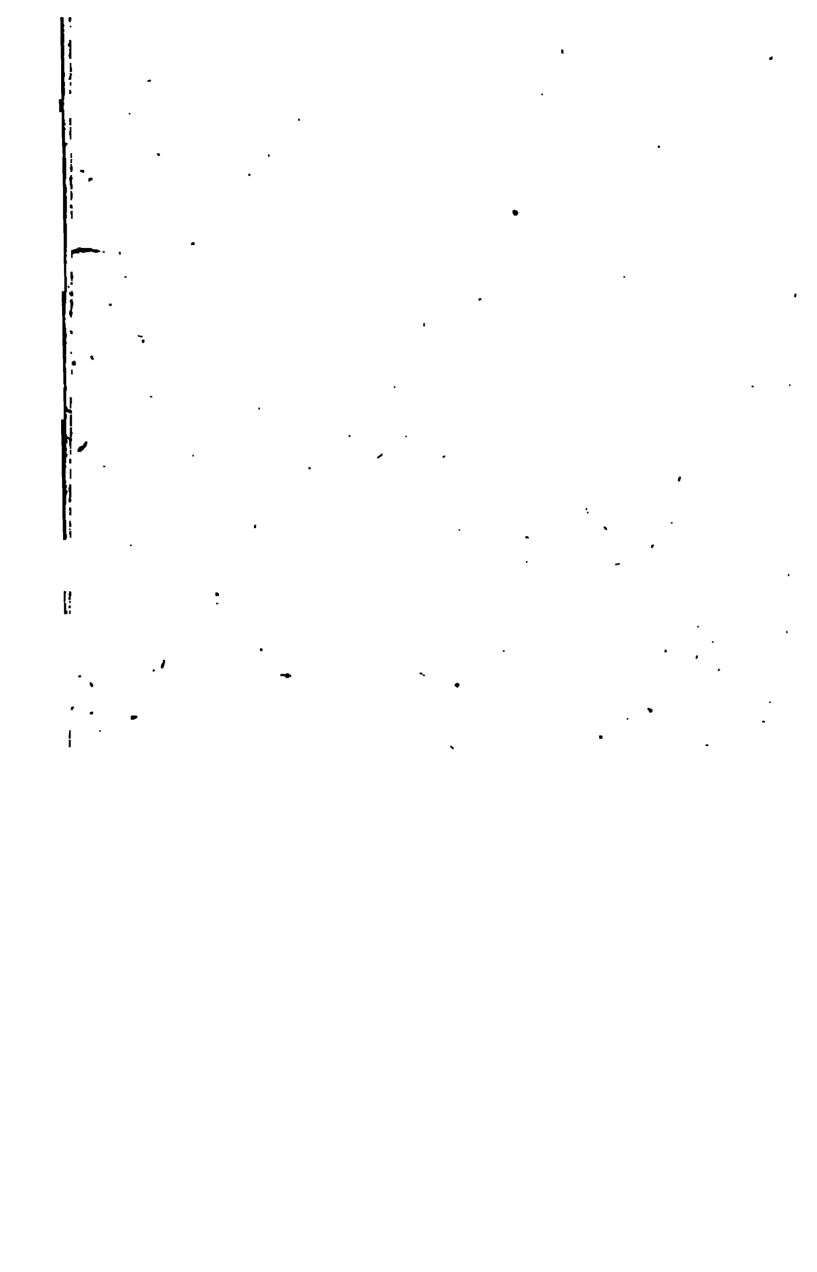
Lengo im Januar 1827- .

May or sohe Hofonchhandlang.











		•	





ু ১৯৬ **্রাজ্**

•

.

•

,

